PCT

国際事務局



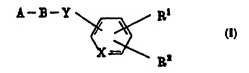


特許協力条約に基づいて公開された国際出願

TO THE PERSON OF							
(51) 国際特許分類 5 C07C 237/24, 251/1	19 257/19 CATD		(11)	国際公開番号	WO 94/21599		
211/34, 211/60, 211					•		
401/04, 401/06, 413	/04, 413/06, 	A1	1				
417/04, 417/06, 471 495/04, A61K 31 /2	215, 31 /42, 31		(42)	克饭水瓶 8			
/435, 31 /445, 31 /4			(43)	国際公開日	1994年9月29日(29.09.94)		
(21)国際出顧番号	PCT/J	P94/0	0437	鶴岡崇士 (TSURUOKA, Ta	kashi)(JP/JP)		
(22)国際出題日 1994年3月17日(17.03.		94)	〒222 神奈川県横浜市港北区節岡町760番地				
*					・ 究所内 Kanagawa, (JP)		
(30)優先権データ				(74)代理人			
特顏平 5/57463	1993年3月17日(17.03.93))	JP	弁理士 佐藤一雄,外(SATO			
特顧平5/82145	1993年4月8日(08.04.93)		JP		月三丁目2番3号 富士ピル323号		
特顯平5/265273	1993年10月22日(22.10.93	3)	JP	協和特許法律事務所 Tokyo	o, (JP)		
(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)				(81) 指定国			
明治製菓株式会社				AU, CA, CN, JP, KR, NO, NZ, US, 欧州特許(AT, BE,			
(MEIJI SEIKA KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP)				CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, JE, IT, LU, MC, NL,			
〒104 東京都中央区京橋二丁目4番16号 Tokyo, (JP)			- 1	PT. SE).			
(72) 発明者; および							
(75)発明者/出願人(米国についてのみ)				添付公開書類	国際調査報告書		
片野清昭(KATANO, Kiyoaki)[JP/JP]							
大内電告(OHUCHI, Shokichi)[JP/JP]							
股樂永紀(SHITARA, Eiki)(JP/JP)							
情水昌郎(SHIMIZU, Masaro)(JP/JP)							
八重程和恵(YAEGASHI, Kazue)(JP/JP)							
三浦知明(MJURA, Tomoaki)(JP/JP)							
破村泰子(ISOMURA, Yasuko)(JP/JP) 毎日娘ラ(IIDA Hisanuki)(IR/ID)							
飯田博之(IIDA, Hiroyuki)[JP/JP] 石川みどり(ISHIKAWA, Midori)[JP/JP]							
送井賢二(ASAI, Kenji)(JP/JP)							
初芝惠與子(HATSUSHIBA, Emiko)[JP/JP]							
川口真美(KAWAGUCHI, Mami)(JP/JP)							
			ľ				

(54) Title: NOVEL COMPOUND WITH PLATELET AGGREGATION INHIBITOR ACTIVITY

(54) 発明の名称 血小板硬集阻害作用を有する新規化合物



A - B - Y - X B^1 B^2 $B_1 N C B_2 \longrightarrow -CONHC B_1 CO - CH - OCH_2 COOH - OCH_2 COOH

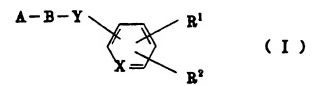
<math>C \longrightarrow -CONHC B_2 \longrightarrow 1$ $C \longrightarrow -CONHC B_2 \longrightarrow 1$ C

(57) Abstract

A compound with a platelet aggregation inhibitor activity, represented by the following general formula (I), and pharmacologically acceptable salt and solvate thereof. Examples of the compound are as in (II).

(57) 要約

血小板製集阻客作用を有する、下配の一般式(I)で表される化合物並びにその栗理学上許容される塩および溶媒和物が開示されている。



化合物の例を示す。

$$A - B - Y - X \qquad R^1 \qquad R^2$$

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AM アルメニア	CZ チェッコ共和国	KP 朝鮮民主主義人民共和国	NZ ニュー·ジーランド
AT オーストリア	DE FAY	KR 大韓民国	PL ボーランド
AU オーストラリア	DK デンマーク	KZ カザフスタン	PT ポルトガル
BB KNKKX	EE エストニア	LI リヒテンシュタイン	RO ルーマニア
BE ベルギー	ES スペイン	LK スリランカ	RU ロシア連邦
BF ブルキナ·ファソ	FI フィンランド	LT リトアニア	SD スーダン
BG ブルガリア	FR フランス	LU ルクセンブルグ	SE スウェーデン
BJ ペナン	GA ガボン	LV ラトヴィア	SI スロヴェニア
BR ブラジル	GB イギリス	MC モナコ	SK スロヴァキア共和国
BY ベラルーシ	GE グルジア	MD モルドバ	SN セネガル
CA n+9	GN ¥=7	MG マダガスカル	TD ++-F
CF 中央デフリカ共和国	GR ギリシャ	ML マリ	TG I-=
CG コンゴー	HU ハンガリー	MN モンゴル	TJ タジキスタン
CH Z 1 Z	IE アイルランド	MR モーリタニア	TT トリニダードトバゴ
CIコート・ジボアール	IT イタリー	MWマラウイ	UA ウクライナ
CM カメルーン	JP B本	NE = ジェール	US 米国
CN 中国	KE 7=7	NL オランダ	UZ ウズベキスタン共和国
CS チェッコスロヴァキア	KG キルギスタン	NO / h ty = -	VN Y 1 x 1 + + 4
03 / 1 9 3 4 0 7 / 4 /	10 7 7 7 7 7 7	110	711 - 7





明 細 書

血小板凝集阻害作用を有する新規化合物

発明の分野

本発明は、血小板の凝集を阻害するシクロヘキセンおよび含窒素複素環化合物誘導体、並びに、これらの少なくとも一種を有効成分として含有してなる血栓性の疾患の治療および予防に有効な医薬組成物に関する。

背景技術

食生活の変化、高齢者人口の増加にともない、循環器系疾患が増加しており、その疾患の五割前後は血栓が原因であると見られている。

生体内における血栓の生成には血漿成分の血小板が大きく関与している。このため血栓性疾患の治療および予防には、血小板機能を抑制し血小板の凝集を阻害する薬剤、例えばシクロオキシゲナーゼを抑制するアスピリン、アデニルサイクラーゼを活性化するチクロピジン等が臨床の場で使用されている。

近年、血小板膜上の糖蛋白の解析が進み、GPIIb/IIIaと呼ばれる膜糖蛋白がフィブリノーゲンの受容体として機能していることが解明された。従って、このGPIIb/IIIaに対する拮抗剤が新しい作用機作を持つ血小板凝集阻害剤として上記血栓性疾患の治療および予防に有効で

あることが期待されるに至っている (Trends in Pharma-cological Science 、 1 3 巻、 4 1 3 ページ、 1 9 9 2 年)。本拮抗作用を有する化合物としては、モノクローナル抗体(Ann. New York Acad. Sci., 6 1 4 巻、 1 9 3 ページ、 1 9 9 1 年)、アルギニンーグリシンプアスパラギン酸からなるトリペプチド誘導体(J. Med. Chem., 3 5 巻、 2 0 4 0 ページ、 1 9 9 2 年)、アミジノフェニル誘導体(J. Med. Chem., 3 5 巻, 4 3 9 3 ページ, 1 9 9 2 年、特開平 4 - 2 6 4 0 6 8 、特開平 4 - 3 3 4 3 5 1 等)およびチロシン誘導体(J. Med. Chem., 3 5 巻, 4 6 4 0 ページ, 1 9 9 2 年)等が知られている。

一方で、血栓性疾患の治療剤および予防剤としては、 出血などの副作用がなく、作用選択性の高い薬剤の開発 が望まれているといえる。

発明の概要

本発明者等は、今般ある種の化合物がGP!!b/l!la拮抗作用を有することを見いだした。

従って本発明は、血小板凝集阻害作用を有する新規な化合物の提供をその目的としている。

また本発明は、上記作用を有する新規な化合物を含有してなる、医薬組成物の提供をその目的としている。

また本発明は、上記作用を有する新規な化合物を投与することを含んでなる、血栓性疾患の治療または予防法

の提供をその目的としている。

さらに本発明は、血栓性疾患の治療または予防に用いられる医薬組成物の製造のための上記作用を有する新規な化合物の使用の提供をその目的としている。

本発明による化合物は、下記一般式(I)で表される 化合物並びに薬理学的に許容されるそれらの塩および溶 媒和物、である。

[上記式中、

 R^{1} は基-W-(CH_{2}) $_{i}$ - $COOR^{3}$ (ここで、W は-O-または結合を表し、 R^{3} は水素原子、低級アルキル基、 C_{5-7} シクロアルキル基、または、生理的条件下で除去され得るエステル残基を表し、i は $1 \sim 4$ の整数を表す)を表し、

 R^2 は水素原子、または、基 $-W-(CH_2)_i-COOR^3$ (ここで、W、 R^3 および i は前記と同じ意味を表す)または

- O R ⁴ (ここで、 R ⁴ は水素原子、低級アルキル基、 モノ低級アルキルアミノカルボニル基、または、フェニ ル低級アルキル基を表す)を表し、

XはCHまたはNを表し、

Yは

(i) 基 - (CO)_k - N(R⁵) - Z - (上記基中、

k は 0 または 1 を表し、

R⁵は水素原子、低級アルキル基(この低級アルキル 基の1以上の水素原子は、水酸基、ハロゲン原子、アシ リ基、カルボキシル基、低級アルコキシ基、低級アルキ ルアミノ基または低級アルコキシカルボニル基で置換されていても良い)、フェニル低級アルキル基(ここの カルボキシの1以上の水素原子は、水酸基、ハロシ ン原子、アミノ基、カルボキシル基、低級アルキルシ に級アルキルアミノ基、低級アルボニル 低級アルキルガニルボニンカルボニル に級アルキルガニルボニル に級アルキルガニルボニル に級アルキルガニル に、アシル基を表し、

Z は結合、もしくは、基一(C H $_2$) $_m$ - C O - 、または基一(C H $_2$) $_m$ - C H R 6 - (ここで、m は 1 \sim 3 の整数を表し、R 6 は水素原子または水酸基を表す)を表す)を表すか、

(ii)基

 $-CO-(CH_2)_m-N(R^5)-(CO)_k-$ (ここで、k、mおよび R^5 は前記と同じ意味を表す)を表すか、または

(iii) 基一(CO)_k - Het(ここで、Hetは窒素原子を1~4個含んでなる5または6員の複素環残基を表し、この複素環は窒素原子を1または2個含む場合

にさらに1個の酸素原子または硫黄原子を含んでいてもよく、kは0または1の整数を表す)を表し、Aは、

(i) 下記の基(II):

$$\frac{R^7}{R^8}$$
N-D \longrightarrow (II)

(上記基中、

D は - (C H ₂) _s - (ここで、 s は 1 ~ 4 の 整 数 を 表 す)または基 - C (= N H) - を表 し、

R⁷およびR⁸は、独立して、水素原子、低級アルキル基、アシル基、置換されていてもよい芳香族アシル基、または、アミジノ基を表す)を表すか、

(ii)下記の基 (Ⅲ):

$$R^9-N$$
 (III)

(上記基中、

R⁹は水素原子、低級アルキル基(この低級アルキル 基の1以上の水素原子は、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、または、低級アルキルアミノ基で置換されていて もよい)またはアミジノ基を表す)

を表すか、または、

(iii) 下記の基 (N):

$$R^{9}-N$$
 (CH_{2})
 q
 $E \times F$
 G

(上記基中、

R9は前記と同じ意味を表し、

E、F、GおよびHは、独立して、-CR 10 =、

 $- C R^{10} R^{11} - - N = - N R^{10} - - O - - S - - S$

(CO) -または結合(ここで、R¹⁰およびR¹¹は同

一または異なっていてもよく、水素原子または低級アル

キル基またはフェニル低級アルキル基を表す)を表し、

p および q は独立して 1 ~ 3 の整数を表すが、但しp+

qは3~5の範囲にある)を表し、

B は、結合、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基を表す。]

発明の具体的説明

一般式 (I) の 化 合物

R¹が表す基-W-(CH₂)i-COOR³において、iは好ましくは1または2の整数を表す。R³は好ましくは水素原子または低級アルキル(好ましくはC₁₋₄アルキル基であり、具体的にはメチル、エチル、n-プロピル、iso-プロピルもしくはn-、iso-、sec-またはt-プチルが挙げられる)を表す。また、R³が表す生理学的条件下で除去され得るエステル残基の具体例としては、ピバロイルルオキシメチル基、1-(シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ)エチル基、(5-メチル-2-オキソー1、3-ジオキソール-4-イル)メチル基などが挙げられる。

 R^2 の好ましい例としては水素原子および基-W- (CH₂) i-COOR³が挙げられる。また、 R^2 が、表す基-W- (CH₂) i-COOR³の好ましい例としては R^1 と同様のものが挙げられる。また、 R^1 および R^2 が基-W- (CH₂) i-COOR³を表す場合、両者は同一であっても異なるものであっても良い。

また、 R^2 が表す基 $-0R^4$ において、 R^4 が表す低級アルキルは、好ましくは C_{1-6} アルキル基であり、具体的にはメチル、チャル、 $1 \cdot s \cdot 0 - r$ の $1 \cdot s \cdot 0 - r$ が 挙 げ られる。また、この $1 \cdot s \cdot 0 - r$ の $1 \cdot s \cdot 0 - r$ が 本 ル ア ミ ノ カ ル ボ ニ ル る は い の ま た と し く に こ の $1 \cdot s \cdot 0 - r$ の

R ¹ および R ² の置換位置は特に限定されないが、基 Y が結合している位置に対して、メタ位および/または パラ位にあるのが好ましい。

Y が表す基 $-(\cdot C O) k - N (R^5) - Z - において、 R <math>^5$ は水素原子、低級アルキル基、フェニル低級アルキル基またはアシル基を表す。 R^5 は好ましくは水素原子、 C_{1-6} アルキル基(より好ましくは C_{1-4} アルキル基で

あり、より具体的にはメチル、エチル、n-プロピル、iso-プロピルもしくはn-、iso-、sec-または1-ブチルが→挙げられる)、ベンジル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、または、低級アルキルカルボニル(好ましくは C₁₋₆ アルキルカルボニル、より好ましくは C₁₋₄ アルキルカルボニル)ならびにベンゾイル、αーナフトイル基、βーナフトイル基など芳香族アシル基を表す。

この低級アルキルの一以上の水素原子は置換されていてもよく、その置換基の具体例としては水酸基、ハロゲン原子(好ましくは、塩素原子、臭素原子、フま(好ま)、アミノ基、カルボキシ、M-プロポキシ、iso-プロポキシ)、低級アルキルアミノ(好ましくメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジエチルアミノ、低級アルコキシカルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル)などのポキシカルボニル、iso-プロポキシカルボニル)が挙げられる。

また、フェニル低級アルキル基のフェニル基部分の一以上の水素原子は置換されていてもよく、その置換基の具体例としては水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、カルボキシル基、低級アルコキシ基(好ましくは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ)、低級アルキルアミノ(好まし

くは、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、 ジメチルアミノ、ジエチルアミノ)、低級アルコキシカ ルボニル(好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシ カルボニル、プロポキシカルボニル)、ハロ低級アルキ ル(好ましくは、トリフルオロメチル、トリフルオロエ チル)が挙げられる。

Yが表す基 $-CO-(CH_2)m-N(R^5)-$ (CO) k-において、 R^5 の好ましい例としては、上記したものが挙げられる。

Yが表す基一(CO) k - H e t - において、H e t は窒素原子 1 ~ 4 個、好ましくは 1 または 2 個、含んでなる 5 または 6 員の複素環残基を表す。この複素環は窒素原子を 1 または 2 個含む場合にさらに 1 個の酸素原子 または硫黄原子を含んでいてもよい。この複素環残基のの好ましい例としては、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、1,2,4-トリアゾール、5トラゾール、オキサゾール、イソオキサゾ

ール、チアゾール、イソチアゾール、1, 2, 4ーオキサジアゾール、1, 3, 4ーオキサジアゾール、1, 2, 3ーチアジアゾール、1, 3, 4ーチアジアゾール、1, 2, 4ーチアジアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリダン、チアジンなどから、2個の水素原子が脱離して形成された複素環残基が挙げられる。本発明の好ましい態様によれば、好ましい複素環残基としてはオキサゾール、イソオキサゾール、チアゾールおよびイソチアゾール残基が挙げられる。

これらの基 Y のベンゼン環またはピリジン環への結合位置ならびに基 B への結合位置は特に限定されず、またその結合は炭素 - 炭素結合であっても炭素 - 窒素結合であっても良い。本発明の好ましい態様によれば、基 Y は X に対してオルト位に導入されるのが好ましい。

 素原子は置換されていてもよく、その置換基の好ましい例としては、アミジノ基、アミノ基、塩素原子、フッ素原子または水酸基などが挙げられ、特に好ましい例としては、上記置換基でo-、m-、p-位のいずれかの位置が置換されたベンゾイル基が挙げられる。

また、基(Π)中のDが表すー(CH_2) s ー において、s は好ましくは $1\sim3$ 、より好ましくは 1 または 2 の整数を表す。

なお、基(II)において、シクロヘキサン環への基Dおよび基Bの結合の仕方により、トランス型とシス型の立体配置をとり得るが、いずれも本発明に包含される。特にトランス型が好ましい。

Aが表す基(Ⅲ)および基(Ⅳ)において、R⁹は水 素原子、低級アルキルまたはアミジノ基を表す。この低級アルキル基の一以上の水素原子は置換されていてよく、その置換基の具体例としては、水酸基、ハロゲン原子(好ましくは、塩素原子、臭素原子、フッ素原子)、アミノ基または、低級アルキルアミノ基(好ましくは、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、が挙げられる。

基(皿)と基 B との結合位置は特に限定されないが、 R ⁹ N に対して 4 位であるのが好ましい。

基 (N) において、 p および q は独立して 1 ~ 3 の整数を表すが、 p + q は 3 ~ 5 の範囲にあり、好ましくは

p + q は 3 または 4 である。

また、基 (Ⅳ) の好ましい例としては、pが2を表し、 q が 2 または 3 を表し、 E または H の 一 方 が - N R ^{1 0} - 、 - O - または - S - であり他方が結合を表し、かつ F ま たは G が 共 に - C R ¹⁰ = を 表 す か ま た は F ま た は G の ー 方が - C R ¹⁰ = を表し他方が - N R ¹⁰ - 、 - O - または - S - を表す場合が挙げられる。また、具体的な好まし い例としては、4,5,6,7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イルまたは-3-イル、 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [2, 3 - c] ピ リジン-2-イルまたは-3-イル、1-メチル-4, 5, 6, 7 - テトラヒドロピロロ [3, 2 - c] ピリジ ン-2-イルまたは-3-イル、1-メチル-4,5, 6, 7-テトラヒドロピロロ [2, 3-c] ピリジン-2 - イルまたは - 3 - イル、4, 5, 6, 7 - テトラヒ ドロフロ [3, 2-c] ピリジン-2-イルまたは-3 ーイル、4,5,6,7ーテトラヒドロフロ[2,3ー c] ピリジン-2-イルまたは-3-イル、5, 6, 7, 8 - テトラヒドロ-4 H - チエノ [3, 2 - c] アゼピ ン-2-イルまたは3-イル、5,6,7,8-テトラ ヒドロ-4H-チエノ[2, 3-d]アゼピン-2-イ ルまたは-3-イルなどが挙げられる。

基(\mathbb{N})において、 \mathbb{R}^{10} および \mathbb{R}^{11} は好ましくは水素原子、 \mathbb{C}_{1-4} アルキル、または、フェニル \mathbb{C}_{1-4} アルキ

ル基(例えば、ベンジル基)である。

 ${f B}$ が表す ${f C}_{1-6}$ アルキレンは、好ましくは ${f C}_{1-4}$ アルキレン、より好ましくは ${f C}_{1-3}$ アルキレンであり、また同じく基 B が表す ${f C}_{2-6}$ アルケニレンは、より好ましくは ${f C}_{2-4}$ アルケニレンである。

本発明の好ましい化合物群としては、

Y が基 - (CO) k - N(R 5) - Z - (ここで k = 1 である)または基 - (CO) k - H e t - であり、そして

A が基(II)である化合物群が挙げられる。より好ましい態様によれば、この化合物群において、さらにBが結合であり、X が C H である化合物群が挙げられる。さらに G が基ー (C H 2) m - C O - または基ー (C H 2) m - C H R 6 - (ここで R 6 は水素原子を表す)であるものが好ましい。

本発明の別の好ましい態様によれば、好ましい化合物群として

Y が基 - (CO) k - N(R 5) - Z - (ここで k = 1 である)または基 - (CO) k - He t - であり、A が基(皿)であり、そして

B が 結合または C ₁₋₆ アルキレン基である化合物群が 挙げられる。この化合物群において、さらに Z が基 - (C H ₂) m - C O - または基 - (C H ₂) m - CHR⁶ - (ここでR⁶ は水素原子を表す) であり、かつ、Bが結合または C₁₋₆ アルキレン基である化合物群-が好ましい。

また、本発明のさらに別の好ましい態様によれば、好ましい化合物群として

Y が基 - (CO) k - N (R 5) - Z - (ここで k = 1 である)、基 - N H CO - または基 - (CO) k - H e t - であり、

Aが基(N)であり、そして

Bが結合されて10-6 ではに、これには C 1-6 がに、 R 10- に A 10- に A 10- に B がに A 10- に B 10

しいものとして挙げられる。さらにまた、Yが基 - (CO) k - H e t - である化合物群も好ましいもの として挙げられる。

本発明による化合物はその塩とすることができる。このような塩としては薬理学上許容される非毒性塩がずウムのれる。好ましい例としては、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、カウ酸塩、メクリカルボン酸塩、クエン酸塩、砂酸塩、ガルガン酸塩、アスパラギン酸塩のようなアミノ酸塩などが挙げられる。

本発明による化合物は、また、その溶媒和物とすることができる。好ましい溶媒和物としては、水和物、エタノール和物が挙げられる。

一般式(Ⅰ)の化合物の合成

本発明による化合物は次に示す方法により合成することができる。

(1) Yが基- (CO) k - N(R⁵) - Z- (ここで、 Zは結合、基- (CH₂) m - CO-または - (CH₂) m - CHR⁶ - (但し、R⁶ = 水素原子) を表すが、但しR⁵ は低級アシル基を表わさない)であ る化合物の場合、

この化合物は、次の式 (V) :
A - B - (C O) _k - L (V)

(ここで、A、Bおよび k は一般式(I)で定義したものと同じ意味を表し、L はハロゲン原子、アルキルスルホニルオキシ基またはアリールスルホニルオキシ基を表す)

で表わされる化合物と、次の式 (VI):

$$\begin{array}{c|c}
H-N-Z & R^1 \\
\downarrow 5 & R^2
\end{array}$$
(VI)

(ここで、 R^1 、 R^2 、 R^5 およびXは、-般式(I)で定義したものと同じ意味を表すが、 R^1 および R^2 がカルボキシル基または水酸基を含む場合、そのカルボキシル基および水酸基は保護されてもよく、Zは結合・(CH_2) = COーまたはー(CH_2) = CHR = COーまたはー(CH_2) = COーまたはー(EH_2) = CHR =

前記式 (V) で表わされる化合物は公知の方法、例えば Chem. Pharm. Bull., 34(9), 3747(1986)、Ark. Kemi., 32巻, 217(1970)、特開昭 5 7 - 1 5 0 6 8 7号、特開昭 6 3 - 2 9 9 2 号の記載に準じて製造することができる。

また、前記式 (VI) の化合物であって X が - C H = である化合物は、例えば特開昭 5 2 - 6 5 2 4 0 号、特開-昭 6 1 - 1 5 8 9 2 2 号の記載に準じて製造することができる。

また、前記式 (VI) の化合物であって X が N でありかっ Z が基 - (C H $_2$) $_{n}$ - C O - である化合物は下記のスキームに従った合成法によって得ることができる。

$$HOH_2 C \xrightarrow{\mathbb{R}^1} \mathbb{R}^2 \xrightarrow{\text{With}} OHC \xrightarrow{\mathbb{R}^1} \mathbb{R}_2$$

酸化
$$CH_3-(CH_2)_{m-1}-CO$$
 R^2 N R^2 N

$$R^1$$
 a. 1) $N a N_3$ 2) 還元 b. NH_2 R^5

$$H-N-(CH_2)_m-CO$$
 R^1
 R^2

(ここで、R¹、R²、R⁵ およびnは一般式(I)で 定義したものと同じ意味を表すが、R¹ およびR² がカ ルボキシル基または水酸基を含む場合、そのカルボキシ ル基および水酸基は保護されていてもよく、Halはハ ロゲン原子を表す。)

また、前記式(VI)の化合物であって X が N でありかっ Z が基-(C H $_2$) $_{\square}$ - C H R 6 - (但し R 6 = 水素原子)である化合物は、対応する一般式(I)の化合物

であって、 Y 中の Z が、(C H $_2$) $_m$ - C H O H - σ 表 される化合物の水酸基をハロゲン化後、還元することによ より合成できる。ハロゲン化は、例えば塩化チオニルや 五塩化リンの様な試薬を用いることによって行うことが てきる。反応は反応に関与しない溶媒(例えばクロロホ ルム、ジクロロメタン) 中で、-30℃~100℃好ま しくは-10℃~30℃で行なう。 選元反応はトリアル キルスズハイドライド(例えばトリプチルスズハイドラ イド)や接触還元(例えば触媒としてパラジウム炭素や 酸化白金を用い)により反応に関与しない溶媒(例えば ベンゼン、トルエンあるいはメタノール) 中で、0°~~ 100℃、好ましくは10℃~50℃で行う。 (2) Yが基-(CO)_k-N(R⁵)-Z-(ここ で、 Z は基 - (C H ₂) _m - C H R ⁶ - (但し R ⁶ = O H)を表すが、但しR⁵ は低級アシル基を表わさない) である化合物の場合、

この化合物は、

(a) 一般式(I)の化合物であって、Yが基 - (CO) k - N(R⁵) - (CH₂) m - CO - で表 わされる化合物(ここで、R¹⁰のアミノ基、ならびに、 R¹ および R² がカルボキシル基または水酸基を含む場 合そのカルボキシル基および水酸基は保護されていま よい)である化合物を、適当な還元剤(例えば、水素化 ホウ素ナトリウム)でケトン基を還元し、必要に応じて

保護基を除去するか、または

(b) 前記式 (V) の化合物と、次の式 (VII): -

(ここで、R¹、R²、R⁵、Xおよびnは一般式(I)で定義したものと同じ意味を表し、またR⁶ は水酸基を表す)

で表わされる化合物とを、前記(1)の方法とほぼ同様の条件で反応させることによって製造することができる。前記式 (VII) の化合物は、例えば下記の式:

$$H-N-(CH_2)_m-CO$$
 R^1
 R^2

で表わされる化合物とを、適当な還元剤(例えば接触還元)で還元することにより製造することができる。

(3) Yが基ー(CO)kーN(R⁵)ー2ー(ここで、R⁵は低級アシル基を表わす)である化合物の場合である化合物は、式:AーBーCHOで表わされる化合物は、式:GU)(但し、R⁵は水素原子を表す)の化合物と、前記式(VI)(但し、R⁵は水素原子を表す)の化合物とを、プロし、R⁵は水素原子を表す)の化合物とをといるであるでである。 など)の存在下、反応させて一般式(I)の合物になど)の存在下、反応させて一般式(I)の存在であるである。

(4) Yが

基 - C O - (C H ₂) _m - N (R ⁵) - (C O) _k - で ある化合物の場合、

この化合物は、下記式(WI):

A - B - C O - (C H ₂) _n - N (R ⁵) H (W n) (ここで、 R ⁵ および m は 一 般式 (I) で定義したものと同じ意味を表す)

で表わされる化合物と、下記式(IX):

$$L - (CO)_{k} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{R}^{2}$$
 (IX)

(ここで、 R^1 、 R^2 、Xおよび k は一般式(I)で定

義したものと同じ意味を表し、Lはハロゲン原子、アルキル基またはアリルスルホニルオキシ基を表す)で表わされる化合物とを、塩基(例えば、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ピリジン、N,Nージメチルアミノピリジン)の存在または非存在下、反応に関与しない溶媒中で、30分~48時間、好ましくは1~24時間、一30~100℃、好ましくは一10~50℃で反応を行い、必要に応じて保護基を除去することにより得ることができる。

前記(WI)の化合物は、下記のスキームに従って合成することができる。

$$A - B - C H O \xrightarrow{C H_3 - (C H_2)_{m-1} - M g B r}$$
or $C H_3 - (C H_2)_{m-1} - L i$

$$A-B-CO-(CH_2)_{m-1}-CH_3$$
 1) F_3 CSO_2 S i $(CH_3)_3$ 2) NBS or NCS

$$A-B-CO-(CH2)m—Hal$$
 a. 1) NaN₃
2) 還元
b. H₂ NR⁵

$$A - B - CO - (CH_2)_m - N (R^5) H$$

(5) Y が基 - (CO) $_k$ - H e t - (ここで k = 0 である) である化合物の場合、

この化合物は、一般式(I)の化合物であって、Yが基一(CO)kーN(R⁵)ー(CH₂)。一COーである化合物を、この基Y内で脱水縮合させて環化させることができる。具体的には、対応するとにより得ることができる。具体的になけることの反応温度で、1分~6時間反応させることによってほとができる。使用可能な酸としては、硫酸、塩酸、火素酸などが挙げられ、特に硫酸が好ましい。

(6) Yが-(CO)_k-Het-(ここでk=1)である化合物の場合、

この化合物は、下記のスキームに従って合成することができる。

A-B-CHO + Het
$$R^{1}$$

(XI)

A-B-CH-Het R^{2}

A-B-CO-Het R^{2}

(ここで、 R^1 、 R^2 および Hetu しんしのと同じ意味を表す)

上記反応は、塩基(例えば、n-ブチルリチウム、リチウム、ジイソプロビルアミド)の存在または非存在下、反応に関与しない溶媒中で、10分~12時間、好ましくは30~6時間、-100~50℃、好ましくは-80~30℃で反応を行い、必要に応じて保護基を除去することにより得ることができる。

前記式 (XI) の化合物の製造は、公知の方法、例えば、Comprehensive Heterocyclic Chemistry 6巻、293ページの記載に従って実施することができる。

(7) R¹、R⁸ またはR⁹ がアミジノ基である化合 物の場合、

この化合物は、一般式 (I) の化合物 (ここで、 R ¹ 、 R ⁸ および R ⁹ は水素原子を表す) の化合物と、下記式 (X II) :

$$\begin{array}{c|c}
 & C H_3 \\
 & N H_2
\end{array}$$
(X II)

で表わされる化合物とを、塩基の存在下或いは非存在下に反応に関与しない溶媒中、30分~48時間、好ましくは1~10時間、-30~100℃、好ましくは-20~80℃で反応を行い、必要に応じて保護基を除去することにより製造することができる。

(8) Yが基-(CO) k-N(R⁵)-Z-(ここで、Zは基-(CH₂) m-CO-である)である化合物の場合

この化合物は、対応するYが基-(CO) k - N (R 5) - Z - (ここで、 Z は基- (C H 2) m- C H R 6 (但し、 R 6 は水酸基を表す)を表す)である化合物の水酸基を適当な酸化剤(例えば、二酸化マンガン、ピリジニウムクロロクロメート、ピリジニウムジクロメート)で酸化することによって製造することが出来る。

なお、以上の製造法において、合成順序は、反応に関与しない官能基において副反応が生じないよう決定され、また、好ましくない反応が進行しないよう官能基は適当な保護基で保護されていてもよいことは、当業者に明らかな事項であろう。

化合物の用途/医薬組成物

本発明による化合物は、血小板膜蛋白であるGPIIb/II Iaと、フィブリノーゲンとの結合を阻害することによっ て血小板の凝集を阻害する。従って、本発明による化合 物およびその薬理学上許容される塩は、血小板の凝集に より起こる血栓性の疾患、特に脳梗塞症、心筋梗塞症、 狭心症、末梢性動脈閉塞症などの疾患、の治療および予 防に有効である。

本発明による化合物およびその薬理学上許容される塩を有効成分として含有してなる医薬組成物は、経口または非経口(例えば、静注、筋注、皮下投与、直腸投与、経皮投与)のいずれかの投与経路で、ヒトおよびヒト以外の動物に投与することができる。

従って、本発明による化合物を有効成分としてなる医薬組成物は、投与経路に応じて適当な剤形とされ、具体的には主として静注、筋注などの注射剤、カプセル剤、錠剤、顆粒剤、散剤、丸剤、細粒剤、トローチ錠等の経口剤、直腸投与剤、油脂性座剤、水性座剤等のいずれかの製剤形態に調製することができる。

これらの各種製剤は通常用いるは、 増量、 増量、 角を種製剤、 崩壊剤、 海面活性剤剤、 海面活性剤剤、 海面に 大力 () 、 が () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () 、 か () か () 、 か () か (

医薬組成物中の本発明による化合物の含有量はその剤 形に応じて異なるが、通常全組成物中1~70重量%、 好ましくは5~50重量%、程度である。

投与量は、用法、患者の年齢、性別、症状の程度等を考慮して適宜決定されるが、血栓性疾病の治療のためには、通常成人1日1人当たり約0.1~1000mg、好ましくは1~200mg、の投与量であり、これを一日1回または数回に分けて投与することができる。

実 施 例

本発明を以下の実施例によって詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

[[4-[[[トランス-4-(アミノメチル)シクーロへキシル]カルボニルアミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩
 (a) トランス-4-(tープチルオキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキサンカルボン酸

トランスー4ー(アミノメチル)シクロヘキサンカルボン酸10g(63.6mmol)を、水 100ml、ジメチルホルムアミド20mlに溶解し、トリエチルアミン9ml、ジーtーブチルジカーボネート22.6mlを加え室温で4時間撹拌した。反応液に酢酸エチル300mlを加え、1N塩酸で酸性に調整し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮した。得られた固体をnーヘキサンで洗浄して、無色結晶として標記化合物14.8g(収率90%)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 0. 9 5 ~ 1. 0 2 (m, 2 H), 1. 3 7 ~ 1. 4 4 (m, 1 2 H), 1. 8 2 (d, 2 H), 2. 0 4 (d, 2 H), 2. 2 2 ~ 2. 3 0 (m, 1 H), 2. 9 8 (d, 2 H).

(b) <u>ジメチル [[4-(アミノアセチル)-o-</u>フェニレン] ジオキシ] ジアセテート・トリフルオロ酢 酸塩

b-1) α-アミノー3、4-ジヒドロキシアセトフェノン3、0g(18mmol)をジメチルホルムアーミド30mlに溶解し、ジーtーブチルジカルボネート4、3mlおよび触媒量の4-ジメチルアミノピリジを加え、室温で3時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた油状物質を酢酸エチルに溶解し、この溶液を重曹水次いで水で洗浄した後、無水硫酸マグラスムを重け、流流を減圧下で濃縮と、溶液を減圧下で濃縮で乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮で乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮した。得られた固体をシリカゲルカラムクロマブチルオキシアオキシーのボニル)アミノー3、4-ジヒドロキシアセトフェノン1、3g(収率28%)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 4 7 (s, 9 H), 4. 5 4 (d, 2 H), 6. 9 0 (d, 1 H), 7. 4 1 (s, 1 H), 7. 4 5 (d, 1 H).

b-2) 前記b-1)の化合物1.0g(3.7mmol)をアセトンに溶解し、炭酸カリウム1.1gと、ブロモ酢酸メチル10mlとを加え、室温で一晩撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた固体を酢酸エチル200mlに溶解し、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下マネシウムで乾燥した。無機塩を診別しがルカラムクで濃縮した。得られた油状物質をシリカゲルカラムクシメチル[[4-[(t-ブチルオキシカルボニルアミノ)ア

セチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート1. 5 g (収率 1 0 0 %) を得た。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 47 (s, 9H),

3.80 (s, 3 H), 3.81 (s, 3 H),

4. 58 (d, 2 H), 4. 78 (s, 2 H),

4.81 (s, 2 H), 6.86 (d, 1 H),

7. 51 (s, 1 H), 7. 58 (d, 2 H).

b-3) 前記 b-2)の化合物 1.5 g (3.7 m m o 1) をジクロロメタン 1 5 m l に溶解し、アニソール4 m l と、トリフルオロ酢酸 5.6 m l とを加え、室温で 1 時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた固体をエーテルで洗浄して、淡黄色粉末として標記化合物 1.2 g (収率 7 9 %)を得た。

¹H - N M R (C D₃ O D) δ: 3. 78 (s, 3 H), 3. 79 (s, 2 H), 4. 52 (s, 2 H), 4. 85 (s, 2 H), 4. 91 (s, 2 H), 7. 07 (d, 2 H), 7. 60 (d, I H),

7.70 (dd, 1H).

c) 前記(a) の化合物 8 7 7 m g (3.41 m m o 1) をジメチルホルムアミド 6.8 m 1、ピリジン1.4 m 1 に溶解し、炭酸ー N, N'ージサクシニミジル 8 7 4 m g と、触媒量の 4 ージメチルアミノピリジンとを加え、室温で 3 時間撹拌した後、前記(b) の化合物 1.45 g、N, Nージイソプロピルエチルアミン

0.59mlを加え、さらに室温で一晩撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた固体をシリカゲルカラム-クロマトグラフィーにて精製した。得られた固体をエーテルで洗浄して、淡黄色結晶として「ジメチル」[4-[[トランスー4ー(tーブチルオキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキシル]カルボニルアミノ]アセチル]ーοーフェニレン]ジオキシ]ジアセテート1.1g(収率 59%)を得た。

¹ H - N M R (C D C l ₃) δ : 0 . 9 0 ~ 1 . 1 0 (m, 2 H) , 1 . 4 4 ~ 1 . 5 6 (m, 1 2 H) , 1 . 8 6 (d, 2 H) , 1 . 9 8 (d, 2 H) , 2 . 1 4 ~ 2 . 2 2 (m, 1 H) , 3 . 0 5 ~ 3 . 1 0 (m, 2 H) , 3 . 8 1 (s, 6 H) , 4 . 7 6 (d, 2 H) , 4 . 7 8 (s, 2 H) , 4 . 8 1 (s, 2 H) , 6 . 5 5 (t, 1 H) , 6 . 8 7 (d, 1 H) , 7 . 5 1 (d, 1 H) , 7 . 6 1 (d d, 1 H) .

mmol)をメタノール3mlに懸濁し、1N水酸化カリウム3mlを加え、氷冷下で15分間撹拌した。メタノールを減圧下で濃縮した後、酢酸エチルおよび水を加え1N塩酸で酸性に調整した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥した後、無機塩を濾別し溶液を減圧下で濃縮した。得られた固体をエーテルで洗浄して、淡黄色粉末として[[4-[[トランスー4-(tーブチルオキシ

前記 c) の 化 合 物 3 0 0 m g (0. 5 5

カルボニルアミノメチル)シクロヘキシル]カルボニルアミノ]アセチル] - o - フェニレン]ジオキシ]ジ酢- 酸 243 m g を得た。

¹ H - N M R (C D C l ₃) δ: 0. 98~1. 04 (m, 2 H), 1. 44~1. 54 (m, 12 H), 1. 84~1. 98 (m, 4 H), 2. 17~2. 20 (m, 1 H), 2. 97 (d, 2 H), 4. 65 (s, 2 H), 4. 75 (s, 2 H), 4. 77 (s, 2 H), 6. 91 (d, 1 H), 7. 51 (d, 1 H), 7. 61 (dd, 1 H).

e) 前記d) の化合物 1 9 3 m g (0.37 m m o 1) をジクロロメタン 2 m 1 に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.6 m 1 と、アニソール 0.4 m 1 とを加え、室温で 1.5 時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた固体をエーテルで洗浄して、黄色粉末として標記化合物 1 9 0 m g (収率 9 6 %)を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1 . 0 9 \sim 1 . 2 0 (m, 2 H) , 1 . 4 9 \sim 1 . 7 0 (m, 3 H) , 1 . 8 9 \sim 2 . 0 5 (m, 4 H) , 2 . 3 0 \sim 2 . 3 8 (m, 1 H) 2 . 7 9 (d, 2 H) , 4 . 6 3 (s, 2 H) , 4 . 7 8 (s, 2 H) , 4 . 8 3 (s, 2 H) , 7 . 0 5 (d, 1 H) , 7 . 5 8 (d, 1 H) , 7 . 7 0 (d d, 1 H) .

F D M S (m / Z) : 4 2 3 (M + 1)

実施例2

<u>[[4 − [[[トランス − 4 − (メチルアミノメチル→)</u> <u>シクロヘキシル] カルボニルアミノ] アセチル] - o -</u> フェニレン〕ジオキシ〕ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実 施 例 1 (a) の 化 合 物 5 1 6 m g (2 mmol) をジメチルホルムアミド10mlに溶解し、 ョウ化メチル1mlと、酸化銀1.85gとを加え、 45℃で7時間撹拌した後、さらに室温で一晩撹拌した。 不 溶 物 を 濾 去 し た 後 、 ク ロ ロ ホ ル ム を 加 え 、 水 で 3 回 洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別 し、溶液を減圧下で濃縮し、得られた油状物質をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、無色油状 物質としてメチル トランスー4-(N-t-プチルオ キシカルボニル - N - メチル) アミノメチルシクロヘキ サンカルボキシレート114mg(収率20%)を得た。 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta : 0.95 \sim 1.03$

 $(m, 2H), 1.40 \sim 1.50 (m, 12H),$

1. 75 (d, 2 H), 2. 01 (d, 2 H),

2. 25 (m, 1 H), 2. 85 (s, 2 H),

3.06 (s, 3 H), 3.67 (s, 3 H).

前記a) の化合物 3 5 2 m g (1. 2 3 m m o l) を メ タ ノ ー ル 6 m l に 溶 解 し 、 1 N 水 酸 化 ナ トリウム 6 m 1 を 加え、 室 温 で 1 . 5 時 間 撹 拌 し た 。 溶 液を減圧下で濃縮し、クロロホルムおよび水を加え、

1 N 塩酸で酸性に調整し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮し、得られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、無色油状物質としてトランスー4ー(N-tープチルオキシカルボニルーNーメチル)アミノメチルシクロヘキサンカルボン酸300mg(収率90%)を得た。

 $^{1}H - NMR$ (CDCl $_{3}$) δ : 0. 95~1. 03 (m, 2H), 1. 40~1. 48 (m, 12H), 1. 77 (d, 2H), 2. 04 (d, 2H),

2. 27 (m, 1 H), 2. 85 (s, 2 H),

3.06 (bs, 3H).

c) 実施例1 c) の方法に従って、前記 b) の化合物1 3 5 m g (0.5 m m o l) と実施例1 b) の化合物2 1 0 m g から ジメチル [[4-[[トランス-4-[(N-メチル-N-t-ブチルオキシカルボニル) アミノメチル] シクロヘキシル] カルボニルアミノ] アセチル] ー o ー フェニレン] ジオキシ] ジアセテート2 1 1 m g (収率 7 5 %) を得た。

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 00 (m, 2 H),

1. 45~1. 52 (m, 12 H), 1. 78 (d, 2
H), 1. 98 (d, 2 H), 2. 19 (m, 1 H),

2. 85 (s, 2 H), 3. 07 (bs, 3 H),

3. 81 (s, 6 H), 4. 68 (d, 2 H),

```
4. 79 (s, 2 H), 4. 82 (s, 2 H),
6. 54 (bs, 1 H), 6. 87 (d, 1 H),
7. 51 (d, 1 H) 、7. 61 (dd, 1 H) 。
     実施例1d)の方法に従って、前記c)の化合
物 2 1 0 m g (0. 3 7 m m o l) から [[4-
[ [ [トランスー4- [ (N-メチル-N-t-ブチル
オキシカルボニル) アミノメチル] シクロヘキシル] カ
ルボニルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキ
シ] ジ酢酸 123mg(収率62%)を得た。
^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta: 1. 02 (m, 2H),
1. 4.5 \sim 1.6.5 (m, 1.2 H), 1.7.8 (m, 2
H), 1. 97 (m, 2H), 2. 22 (m, 2H),
2.84 (s, 2 H), 3.07 (bs, 3 H),
4.65 (s, 2 H), 4.74 (d, 2 H),
4. 77 (d, 2 H), 6. 91 (d, 1 H),
7. 52 (d, 1 H), 7. 63 (dd, 1 H).
     実施例1 e) の方法に従って、前記 d) の化合
物 1 0 0 m g (0. 2 m m o l) から 標 記 化 合 物 8 9
mg(収率87%)を得た。
^{1}H - N M R (C D _{3} O D) \delta : 1 . 1 2 (m, 2 H) .
1. 50 \sim 1. 7'0 (m, 3H), 1. 90 \sim 2. 00
(m, 4 H), 2. 3 3 (m, 1 H), 2. 7 0 (s,
```

4. 78 (s, 2 H), 4. 83 (s, 2 H),

3 H), 2.86 (d, 2 H), 4.63 (s, 2 H),

7. 03 (d, 1 H), 7. 58 (d, 1 H),

7.68 (dd, 1H).

実施例3

 [[4-[[トランス-4-(グアニジノメチル)

 シクロヘキシル] カルボニルアミノ] アセチル] - o

 フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸

実施例1の化合物70mg(0.13mmol)を濃アンモニア水0.1mlに溶解し、メチルイソチオ尿素硫酸塩20mgを加え、室温で一晩撹拌した。反応液にメタノールを加え、結晶を濾過した後、乾燥して標記化合物39mg(収率64%)を得た。

 $^{1}H - NMR (D_{9} O) \delta : 1. 05 \sim 1. 20 (m,$

2 H) , 1. 4 2 ~ 1. 6 5 (m, 3 H) , 1. 8 8 ~

2. 00 (m, 4H), 2. $35 \sim 2$. 42 (m,

1 H), 3. 0 8 (d, 2 H), 4. 6 7 (s, 2 H),

4. 71 (s, 2 H), 4. 73 (s, 2 H),

7.02 (d, 1 H), 7.45 (s, 1 H),

7.73 (d, 1 H).

 $FDMS(m/z): 465(M^++1)$.

実施例4

実施例1の化合物150mg(0.28mmol)に 濃硫酸0.3mlを加え、室温で5分間撹拌した。反応-液に少量の水を加え、HP-20で精製した後凍結乾燥 して、無色粉末として標記化合物33mg(収率29%) を得た。

F D M S (m / z): 405 (M + 1)。 実施例 5

[[4-[[トランス-4-(アセチルアミノメチル)シクロヘキシル]カルボニルアミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・ニナトリウム塩

a) 実施例1 c)の化合物 5 5 0 m g(1 m m o 1)をジクロロメタン5.5 m l に溶解し、アニソール
1.1 m l と、トリフルオロ酢酸2 m l とを加え、室温で1.5 時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮した後、よく乾燥して ジメチル [[4-[[トランスー4-(アミノメチル)シクロヘキシル]カルボニルアミノ]アセチル]ー o ーフェニレン]ジオキシ]ジアセテート・トリフルオロ酢酸塩を定量的に得た。得られた油状物質は、精製せずに次の反応に用いた。

b) 前記 a)の化合物 2 0 5 m g (0 . 3 6 m m o 1) にピリジン 2 m 1 と、無水酢酸 1 m 1 とを加え、室温で一晩撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮し、得られた油状物質を

シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、淡 黄色結晶として ジメチル [[4-[[トランスー・ 4-(アセチルアミノメチル)シクロヘキシル]カルボ ニルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート 92 mg (収率51%)を得た。 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta : 1.00 \sim 1.10$ $(m, 2H), 1.47 \sim 1.55 (m, 3H),$ -1.86 (m, 2H), $1.97\sim2.03$ (m, 5 H), 3. 1 3 (t, 2 H), 3. 8 1 (s, 6 H), 4. 68 (d, 2 H), 4. 79 (s, 2 H), 4.81 (s, 2 H), 5.51 (bs; 1 H), 6. 56 (bs, 1H), 6. 87 (d, 1H), 7. 51 (d, 1 H), 7. 62 (dd, 1 H). c) 前記b)の化合物 9 2 m g (0.19 m m o l) をメタノール2m1に懸濁させ、1N水酸化ナトリウム 1m1を加え、氷冷下~室温で1時間撹拌した。反応液 を減圧濃縮し、得られた残渣をHP-20で精製後、凍 結乾燥して標記化合物44mg(収率46%)を得た。 $^{1}H - NMR (D_{9}O) \delta : 1.00 \sim 1.10 (m_{1})$ 2 H) $1.38 \sim 1.50 \text{ (m, 3 H)}$ $1.80 \sim$ 1. 85 (m, 2 H), 1. 90~1. 95 (m, 2 H) 2.00 (s, 3H), $2.30 \sim 2.45$ (m, 1H) 3. 06 (d, 2 H) 4. 62 (s, 2 H), 4. 70 (s, 2 H), 6. 97 (d, 1 H),

7. 41 (s, 1 H)、7. 70 (d, 1 H)。 実施例 6

[[4-[[トランス-4-[(p-アミジノベン ゾイル)アミノメチル]シクロヘキシル]カルボニルア ミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸 ・ニナトリウム塩

a) 実施例 5 a)の化合物 4 7 0 m g (0.83 m m o 1)をジメチルホルムアミド 5 m 1 に溶解し、トリエチルアミン 0.2 3 m 1 と、4 ーシアノベンソイルクロライド 1 3 8 m g とを加え、室温で 1 時間撹拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた残渣をクロロを放展し、水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧下で濃縮し、得られた固体をエーテルで洗浄して ジメチル [4 ー [[トランスー4 ー [(p ーシアノベンソイル) アモチル] シクロヘキシル] カルボニルアミノ] アセチル] ・ o ーフェニレン] ジオキシ] ジアセテート 3 0 0 m g (収率 6 2 %)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 0 5 ~ 1. 1 5 (m, 2 H), 1. 5 0 ~ 1. 6 2 (m, 3 H), 1. 8 8 ~ 2. 0 5 (m, 4 H), 2. 1 5 ~ 2. 2 2 (m, 1 H), 3. 3 4 ~ 3. 3 7 (m, 2 H), 3. 8 1 (s, 6 H), 4. 6 7 (d, 2 H), 4. 7 8 (s, 2 H), 4. 8 1 (s, 2 H),

6. 24 (bs, 1 H), 6. 55 (bs, 1 H),

- 6.87 (d, 1 H), 7.51 (s, 1 H),
- 7. 60 (d, 1 H), 7. 74 (d, 2 H),
- 7.87 (d, 2 H).

b) 前記 a)の化合物 3 5 0 m g(0 . 6 m m o l)をピリジン1 5 m l 、トリエチルアミン1 m l に溶解温で ルボ後、 室温で で硫化水素ガスを3 0 分間吹き込んだ後、 室温酸水 で硫化水素 がスを酢酸エチルで希釈した。反応を酢酸水素カリウム液、 次いで1 M 硫酸水素 カリウム液 酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を がりた。 無機塩 リカムクロマトグラフィーにて精製して、 ススーとして、 ジメチル 「【4ー【【「トランメメチル】 で登して、 ジメチル 「【4ー【【「トランメメチル】 マーチオカルバモイルバアミノ」アセチル】 マート 「(ローチオカルボニルアミノ」アセチル】 マート 2 8 8 m g で で 2 8 %)を得た。

 1 H - N M R (C D C $_{13}$) δ : 1. 0 5 ~ 1. 1 5 (m, 2 H), 1. 4 8 ~ 1. 7 0 (m, 3 H), 1. 8 6 ~ 2. 0 1 (m, 4 H), 2. 1 8 ~ 2. 2 5 (m, 1 H), 3. 3 4 (t, 2 H), 3. 8 1 (s, 6 H), 4. 6 6 (d, 2 H), 4. 7 9 (s, 2 H), 6. 5 4 (m, 1 H), 6. 6 4 (m, 1 H), 6. 8 7 (d, 1 H), 7. 5 2 (d, 1 H),

- 7. 61 (dd, 1 H), 7. 77 (d, 2 H), 7. 90 (d, 2 H),
- c) 前記b)の化合物288mg(0.47mmol)をアセトン15mlに溶解し、ヨウ化メチル3mlを加え、1時間還流した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、淡黄色結晶として、ジメチル」[4-[[トランスー4ー[[pー(1ーメチルチオー1ーイミノ)メチル] ベンゾイル] アミノメチル] シローイミノ) メチル] ベンブイル] アモチル] ーの一フェニレン] ジオキシ] ジアセテート 201mg(収率68%)を得た。
- $^{1}H NMR$ (CDCl₃) δ : 1.09~1.20 (m, 2H), 1.50~1.60 (m, 3H),
- 1. 9 2 \sim 2. 0 3 (m, 4 H), 2. 4 5 (s,
- 3 H), 3. 3 5 (t, 2 H), 3. 8 1 (s, 6 H),
- 4.67 (d, 2 H), 4.79 (s, 2 H),
- 4.82 (s, 2 H), 6.35 (m, 1 H),
- 6.60 (m, 1 H), 6.87 (d, 1 H),
- 7. 51 (s, 1H), 7. 61 (d, 1H),
- 7.82 (m, 4 H).
- d) 前記 c) の化合物 1 5 0 m g (0 . 2 4 m m o 1)をメタノール 3 m l に溶解し、酢酸アンモニウム 3 1 m g を加え、 5 . 5 時間還流した。析出した固

体を適取し、ジメチル [[4-[[トランス-4-[(p-アミジノベンゾイル)アミノメチル]シクロヘーキシル]カルボニルアミノ]アセチル]ーの-フェニレン]ジオキシ]ジアセテート 44mg(収率31%)を得た。

¹ H - N M R (C D C l ₃) δ : 1 . 0 5 ~ 1 . 1 4 (m, 2 H) 、 1 . 4 9 ~ 1 . 6 8 (m, 3 H) 、 1 . 9 1 ~ 2 . 0 1 (m, 4 H) 、 2 . 2 0 ~ 2 . 3 8 (m, 1 H) 、 3 . 3 2 (d, 2 H) 、 3 . 8 2 (s, 6 H) 、 4 . 6 6 (s, 2 H) 、 4 . 7 9 (s, 2 H) 、 4 . 8 2 (s, 2 H) 、 6 . 8 7 (d, 1 H) 、 7 . 5 2 (d, 1 H) 、 7 . 6 3 (d d, 2 H) 、 7 . 7 5 (d, 2 H) 、 7 . 9 1 (d, 2 H) 。

e) 前記d)の化合物 4 0 m g (0 . 0 7 m m o 1) をメタノール 2 m 1 に溶解し、 1 N 水酸化ナトリウム 1 m 1 を加え、氷冷下~室温で 6 時間撹拌した。 反応液を減圧下で濃縮し、得られた残渣を H P - 2 0 で精製した後、凍結乾燥して標記化合物 2 2 m g を得た。

 1 H - N M R (D₂ O) δ : 1. 1 0 ~ 1. 2 0 (m, 2 H) , 1. 4 7 ~ 1. 5 2 (m, 2 H) , 1. 6 9 (m, 1 H) , 1. 9 2 ~ 2. 0 0 (m, 4 H) , 2. 4 0 (m, 1 H) , 3. 3 2 (d, 2 H) , 4. 6 4 (s, 2 H) , 4. 6 8 (s, 2 H) , 4. 7 2 (s, 2 H) , 7. 0 0 (d, 1 H) ,

7. 43 (s, 1 H), 7. 72 (d, 1 H), 7. 88~7. 94 (m, 4 H).

実施例7

<u>[[4-[[2-[トランス-4-(アミノメチル)</u> シクロヘキシル]カルボニルアミノ]エチル]-o-フ ェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例1 c) ~ e) の方法に従って、実施例1 a) の化合物1 3 0 m g、ジエチル [[4 - (2 - アミノエチル) - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート

2 2 0 m g から無色結晶として標記化合物を合成した。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 0 0 \sim 1. 0 8

 $(m, 2H), 1.42 \sim 1.65 (m, 3H),$

1. $80 \sim 1$. 88 (m, 4H), 2. $07 \sim 2$. 15

(m, 1 H), 2. 7 1 (t, 2 H), 2. 7 7 (d,

2 H), 3. 3 1 (m, 2 H), 3. 3 6 (t, 2 H),

4. 68 (s, 2 H), 4. 71 (s, 2 H),

6. 78 (dd, 1H), 6. 85 (d, 1H),

6.90 (d, 1 H) 。

<u>実施例8</u>

<u>[[4-[[トランス-4-(アミノメチル)シクロヘキシル]カルボニル(N-メチル)アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩</u>

 1 H - N M R (C D $_{q}$ O D) δ : 1 . 1 2 (m, 3 H) , 1. $4.5 \sim 1$. 7.0 (m, 3.H), 1. 8.1 (d, 1 H) 、1: 96 (t, 3 H)、2. 72, 2. 78 (2d, 2H), 2.94, 3.16 (2s, 3H), 4. 77, 4. 79 (2S, 2H), 4. 82, 5. 01 (2 s, 2 H), 4. 8 3, 4. 8 4 (2 S, 2 H) 、7. 0 2, 7. 0 4 (t, 1 H) 、7. 5 6, 7. 60 (2d, 1H), 7. 68, 7. 72 (2dd, 1 H) 。 $SIMS(m/z):437(M^{+}+1)$

実施例9

[[4 - [[N - [3 - (ピペリジン-4 - イル)プ ロピオニル] - N - メチルアミノ] アセチル] - o - フ ェニレン〕ジオキシ〕ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩 a) ジーtープチル [[4-<u>[N-[3-(1</u> - t - プチルオキシカルボニルピペリジン- 4 - イル) プロピオニル] - N - メチルアミノ] アセチル] - o -フェニレン] ジオキシ] ジアセテート

3 - (1 - t - プチルオキシカルボニルピペリジン -4 - イル) プロピオン酸 2 5 7 m g 、 ジー t - プチル [[4-[(N-メチルアミノ) アセチル] - o - フェ ニレン〕ジオキシ〕ジアセテート塩酸塩446mgと、 N-メチルモルホリン101mgと、ベンゾトリアゾー ル-1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニ

ウム ヘキサフルオロホスフェイト(BOP試薬) 442mgと、触媒量の4-ジメチルアミノピリジンと→ をジメチルホルムアミド5m1に溶解し、室温にて3時間撹拌した。反応液に酢酸エチル100m1を加え、水 で洗浄後、減圧下で溶媒を留去し、得られた残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して、n-ヘ キサン:酢酸エチル=3:1溶出部より標記化合物 285mgを得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 0 4 ~ 1 . 1 5 (2 H , m) 、 1 . 3 8 ~ 1 . 5 4 (2 8 H , m) 、 1 . 5 4 ~ 1 . 7 5 (4 H , m) 、 2 . 3 5 ~ 2 . 4 8 (2 H , m) 、 2 . 5 8 ~ 2 . 7 5 (2 H , m) 、 3 . 0 8 (3 H , s) 、 3 . 9 8 ~ 4 . 2 9 (2 H , m) 、 4 . 6 2 (2 H , s) 、 4 . 6 6 (2 H , s) 、 4 . 7 7 (2 H , s) 、 6 . 8 2 (1 H , d , J = 8 H z) 、 7 . 4 7 (1 H , s) 、 7 . 6 0 (1 H , d , J = 8 H z)

 $SIMS(m/z):649(M^++1)$

b) 前記 a)の化合物 2 5 0 m g をトリフルオロ酢酸 2 m 1 に溶解し、室温にて 3 時間撹拌した。減圧下で溶媒を留去した後エーテルを加え、析出する結晶をろ取して、標記化合物 1 6 8 m g を得た。

 1 H $^{-}$ N M R (D₂ O) δ : 1. 22 \sim 1. 45 (2 H, m), 1. 48 \sim 1. 68 (3 H, m), 1. 77 \sim

2. 0 2 (2 H, m), 2. 4 0 \sim 2. 6 0 (2 H,

m) , 2. 85 ~ 3. 02 (2 H, m) , 2. 96,

3. 13 (3 H, s), 3. $29 \sim 3$. 45 (2 H,

m) , 4. 82 ~ 5. 06 (6 H, m) , 7. 02 ~

7. 0.8 (1 H, m), 7. $4.5 \sim 7$, 4.8 (1 H, m)

m) $\sqrt{7}$. 6 6 \sim 7 . 7 5 (1 H, m)

 $SIMS(m/z):437(M^{+}+1)$

実施例10

<u>[[4-[[N-[3-(ピペリジン-4-イル)プロピオニル]アミノ]アセチル]-ο-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩</u>

a) $\frac{3-t-7+\nu}{-t-7+\nu} = \frac{[4-[N-[3-(1-t-7+\nu)+2+\nu)]}{[4-[N-[3-(1-t-7+\nu)+2+\nu]]}$ $\frac{7-t-7+\nu}{2}$ $\frac{7-t-7+\nu}{2}$ $\frac{7-t-7+\nu}{2}$ $\frac{7-t-7+\nu}{2}$ $\frac{7-t-7+\nu}{2}$

前記実施例 9 a) の合成方法に従い、 3 - (1-t-ブチルオキシカルボニルピペリジン-4-イル) プロピオン酸 4 2 3 m g と、ジーt - プチル [[4 - (アテーノアセチル) - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート6 5 0 m g と、 N - メチルモルホリン 1 6 7 m g と、ベンソトリアゾールー1 - イルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェイト (B O P 試薬) 7 3 0 m g と、触媒量の 4 - ジメチルアミノピリジンとをジメチルホルムアミド 1 0 m 1 に溶解

```
した後、同様に処理して、n-ヘキサン:酢酸エチル=
2:1 溶出部より標記化合物 4 8 5 m g を得た。
^{1} H - N M R (C D C ^{1} _{3} ) \delta : 1. 0 5 \sim 1. 1 8
(2 H, m), 1. 45 (9 H, s), 1. 48 (9 H,
s), 1. 50 (9 H, s), 1. 58 \sim 1. 70 (5
H, m), 2. 3.0 \sim 2. 3.7 (2.4, m), 2. 6.2
\sim 2 . 7 2 (2 H, m), 4, 0 2 \sim 4 . 1 7 (2 H,
m), 4.66(2H, s), 4.69(4H, s),
6.53(1H, br s), 6.83(1H, d, J
= 9 H z), 7. 48 (1 H, s), 7. 60 (1 H,
d, J = 9 H z)
FDMS(m/z):634(M^+)
    前記実施例9b)の合成方法に従い、前記a)
の化合物480mgをトリフルオロ酢酸5mlに溶解し
た後、同様に処理して標記化合物380mgを得た。
^{1} H - NMR (D _{2} O) \delta : 1. 32 \sim 1. 44 (2 H,
m), 1. 5.3 \sim 1.6.7 (3 H, m), 1. 8.8 \sim
1. 98 (2 H, m), 2. 3 4 \sim 2. 4 5 (2 H, m)
m), 2. 9.0 \sim 3. 0.2 (2 H, m), 3. 3.4 \sim
3. 47 (2 H, m), 4. 65 (2 H, s),
4.84(2H, s), 4.88(2H, s),
7. 0.4 (1 H, d, J = 9 Hz), 7. 4.5 (1 H,
s), 7. 66 (1 H, d, J = 9 H z)
SIMS(m/z):423(M^++1)
```

実施例11

[[4-[[(ピペリジン-4-イル)アセチルアミーノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例9と同様にして標記化合物を合成した。

- a) <u>ジーt-ブチル [[4-[[(1-t-ブチルオキシカルボニルピペリジン-4-イル) アセチルア</u>ミノ] アセチル-o-フェニレン] ジオキシ] ジアセテ
- 1 H N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 25 (2 H, m),
- 1. 45 (9 H, s), 1. 48 (9 H, s),
- 1.50(9H, s), 1.70(2H, m),
- 2.00(1H, m), 2.25(2H, m),
- 2.72(2H, m), 4.09(2H, bs),
- 4.66(2H, s), 4.69(2H, s),
- 4.70 (2 H, s), 6.56 (1 H, bs),
- 6.83(1H, d), 7.47(1H, d),
- 7.59(1H, dd)

FDMS(m/z): 620 (M⁺)

- b) <u>[[4-[[(ピペリジン-4-イル)アセチルアミノ)]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]</u>ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩
- 1 H N M R (D $_{2}$ O) δ : 1. 50 (2 H, m),
- 1. $9.5 \sim 2.$ 1.5 (3 H, m), 2. 3.9 (2 H,

```
m), 3.05(2H, m), 3.45(2H, d),
```

4.70(2H, s), 4.83(2H, s),

4.86(2H, s), 7.06(1H, d),

7. 48 (1 H, s), 7. 70 (1 H, d)

実施例12

[[4-[[4-(ピペリジン-4-イル)ブチリル]アミノ]アセチル]-0-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例9と同様にして標記化合物を合成した。

- a) <u>ジーt-ブチル [[4-[[4-(1-t</u> <u>-ブチルオキシカルボニルピペリジン-4-イル)ブチ</u> リル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ] ジアセテート
- 1 H N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 0 4 (2 H, m) $_{4}$
- 1. 28 (2H, s), 1. 45 (9H, s),
- 1. 48 (9 H, s), 1. 50 (2 H, s),
- 1. $6.0 \sim 1$. 7.2 (5 H, m), 2. 3.0 (2 H,
- m), 2.67(2H, m), 4.07(1H, bs),
- 4.66(2H, s), 4.69(2H, s),
- 4.70 (2 H, s), 6.54 (1 H, bs),
- 6.83(1H, d), 7.58(1H, d),
- 7.60(1H, d)
- $FDMS(m/z):649(M^++1)$
 - b) [[4-[[4-(ピペリジン-4-イル)

<u>ブチリル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオ</u>キシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

 1 H - NMR (D, O) δ : 1. 25 ~ 1. 40 (4H,

m), 1. $52 \sim 1$. 68 (3H, m), 1. 93 (2

H, d), 2.38(2H, m), 2.96(2H,

t), 3. 40 (2H, d), 4. 66 (2H, s),

4.85(2H, s), 4.89(2H, s),

7.06(1H, d), 7.48(1H, d),

7.70(1H, dd)

実施例13

[[4-[[(4,5,6,7-テトラハイドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例9と同様にして標記化合物を合成した。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 8 ~ 1 . 5 8 (2 7 H, m) , 2 . 8 7 (2 H, b r s) , 3 . 7 3 (2 H, b r s) , 4 . 4 9 (2 H, s) , 4 . 6 7 (2 H, s) , 4 . 7 0 (2 H, s) , 4 . 8 4 (2 H,

```
d), 6.85(1H, d), 7.08(1H,
```

brs), 7. 33 (1 H, s), 7. 50 (1 H, -

d), 7. 63 (1 H, q)

b) [[4-[[(4,5,6,7-テトラハイ ドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボ ニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]

ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

 1 H $^{-}$ NMR (DMSO $^{-}$ d $_{\mathrm{f}}$) δ : 3. 08 (2H,

m) $3.37 \sim 3.61 (2 H, m) , 4.24 (2$

H, s), 4. 70 (2 H, m), 4. 79 (2 H,

s), 4.85(2H, s), 7.02(1H, d),

7. 42 (1 H, d), 7. 60 (1 H, s),

7. 70 (1 H, q), 8. 82 (1 H, brs),

9.09(1H, brs)

実施例14

[[4-[[(ピペリジン-4-イル)カルボニル] アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例9と同様にして標記化合物を合成した。

 1 H - NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 48 (27H,

- m), 1. 72 (2 H, m), 1. 87 (2 H, d),
- 2. 38 (1 H, m), 2. 77 (2 H, m),
- 4. 18 (2 H, m), 4. 66 (2 H, s);
- 4. 67 (2 H, s), 4. 69 (2 H, s),
- 6.60 (1 H, bs), 6.83 (1 H, d),
- 7. 47 (1 H, d), 7. 58 (1 H, dd)
- $FDMS(m/z):606(M^{+})$
 - b) <u>[[4-[[(ピペリジン-4-イル)カルボ</u>

<u>ニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ]</u>

ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

- ¹ H-NMR (D₂ O) δ:1.91 (2H, m),
- 2. 15 (2 H, m), 2. 80 (1 H, m),
- 3. 14 (2 H, m), 3. 53 (2 H, m),
- 4.70 (2 H, s), 4.86 (2 H, s),
- 4. 90 (2 H, s), 7. 06 (1 H, d),
- 7. 48 (1 H, s), 7. 69 (1 H, d),
- $FDMS(m/z):395(M^++1)$

実施例15

<u>[[4-[2-[3-(ピペリジン-4-イル)プロ</u> ピオニル]アミノエチル]-o-フェニレン]ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

下記の工程 b)を更に行った以外は、実施例 9 と同様にして標記化合物を合成した。

a) $\frac{3}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$

PCT/JP94/00437

<u>チルオキシカルボニルピペリジン-4-イル)プロピオ</u> ニル] アミノエチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジ アセテート

- 1 H NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 15 (2H, m),
- 1. 28 (6 H, m), 1. 45 (9 H, s),
- 1. $5.6 \sim 1.70$ (3 H, m), 2. 1.5 (2 H,
- m), 2. 60 ~ 2. 78 (4 H, m), 3. 46 (2
- H, m), 4.07(2H, bs), 4.25(4H,
- m), 4.69(2H, s), 4.71(2H, s),
- 5. 45 (1 H, bs), 6. 74~6. 83 (3 H, m)
- b) <u>[[4-[2-[3-(1-t-ブチルオキシ</u> カルボニルピペリジン-4-イル)プロピオニル]アミ ノエチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸
- 1 H NMR (CDC 1 $_{3}$) δ : 1. 05 (2 H, m),
- 1. 44 (9 H, s), 1. 58 (3 H, m),
- 2. 15 (2 H, m), 2. 60 \sim 2. 70 (4 H,
- m), 3. 42 (4H, m), 3. 96~4. 30 (4
- H, m), 4.6.7 (2 H, s), 4.68 (2 H,
- s), 6.68~6.80(3H, m)

上記工程 a)で得た化合物 1 5 0 m g をエタノール中 1 N 水酸化ナトリウム 1. 3 m l で加水分解して、標記化合物 1 2 1 m g を得た。

c) [[4-[2-[3-(ピペリジン-4-イル)

プロピオニル] アミノエチル] - o - フェニレン] ジオ キシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 25 ~ 1. 40

(3 H, m), 1. 4 9 (2 H, m), 1. 8 2 (2 H,

m), 2. 17 (2H, m), 2. 74 (2H, m),

2.88(2H, m), 3.42(2H, m),

4. 69 (2 H, s), 4. 72 (2 H, s),

6. $83 \sim 6$. 90 (3 H, m)

<u> 実施例16</u>

 [[4-[2-[(4,5,6,7-テトラハイドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]

 チエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]

 アミノエチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・

 トリフルオロ酢酸塩

実施例15と同様にして標記化合物を合成した。

a) $\underbrace{\exists x + y} \quad [\quad [4 - [2 - [(5 - t - \forall + y) \\ x + y) \quad [4 - [2 - [(5 - t - \forall + y) \\ x + y) \quad [4 - [2 - [(5 - t - \forall + y) \\ x + y) \quad [4 - [2 - [(5 - t - \forall + y) \\ x + y)] \quad$

¹ H - N M R (C D C 1 $_3$) δ : 1 . 2 5 ~ 1 . 3 0 (6 H , m) , 1 . 4 8 (9 H , s) , 2 . 7 9 ~

2.82(4H, m), 3.58(2H, q),

3.70 (2 H, m), 4.18~4.27 (4 H,

m), 4. 42 (2 H, s), 4. 68 (4 H, d),

6. 75~6. 83 (3H, m)、7. 17 (1H, s)
b) <u>[[4-[2-[(4,5,6,7-テトラハ</u>-イドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノエチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

1 H - N M R (D M S O - d 6) δ: 2. 7 3 (2 H, m), 3. 0 4 (2 H, brs), 3. 3 6 ~ 3. 3 9 (4 H, m), 4. 1 4 (2 H, brs), 4. 4 0 (2 H, brs), 4. 4 7 (2 H, brs), 6. 7 5 ~ 6. 8 3 (3 H, m), 7. 5 4 (1 H, s), 8. 5 9 (1 H, brs)

<u> 実施例17</u>

 [[4-[[(1-アミジノピペリジン-4-イル)

 カルボニルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオ

 キシ] ジ酢酸

実施例14の化合物50mgを濃アンモニア水に溶解し、メチルイソチオ尿素硫酸塩16mgを加え、室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、室温でしばらく攪拌した後、減圧ろ過し、淡黄色粉末として標記化合物24mg(収率55%)を得た。

 1 H - N M R (D, O) δ : 1. 68 (2 H, m),

1. 96 (2 H, m), 2. 75 (1 H, m),

3. 19 (2 H, m), 3. 87 (2 H, m),

4. 61 (2 H, s), 4. 65 (2 H, s),

4.68(2H, s), 6.95(1H, d),

7. 37 (1 H, s), 7. 67 (1 H, d),

F D M S (m / z) : 4 3 7 (M + 1)

参考例1

<u>5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テト</u>-ラヒドロチエノ [3,2-c] ピリジン-2-カルボン 酸

4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-カルボン酸 (7, 6g) をDMF (75ml) に溶かし、ジーt-ブチルジカーボネート (9, 6ml) を加え、これにトリエチルアミン

(5.8ml)を滴下した。室温で3時間撹拌した後、 反応液に水を加え、1 N塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残渣にnーヘキサンと少量のエーテルを加え、生じた結晶をろ過し、標記化合物を9.36g(80%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 4 9 (9 H, s), 2. 9 0 (2 H, b r s), 3. 7 4 (2 H, b r s), 4. 5 1 (2 H, b r s), 7. 5 6 (1 H, s) S I M S (m / z) : 2 8 4 (M + 1)

参考例2

5-t-ブトキシカルボニル-3-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-カルボン酸

参考例1の化合物 (300mg) をTHF (5ml) に溶かし、-78℃に冷却した。これにn-ブチルリチ

PCT/JP94/00437

ウム(15%ヘキサン溶液、1. 5m1)を加え、 - 7 8 ℃で1時間撹拌した。これにヨウ化メチル (0. 16m1)を加え、室温に戻しながら1. 5時間 撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、1N塩酸で 酸性にした。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーにて精製し、クロロホルム:メタ ノール(20:1)溶出部より、標記化合物を153m g(49%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:1.50$ (9H, s),

- 2. 43 (3 H, s), 2. 85 (2 H, brs),
- 3. 72 (2 H, brs), 4. 38 (2 H, brs)
- S I M S (m / z) : 2 9 8 (M + 1)

参考例3

5-t-プトキシカルボニル-3-ベンジル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-カルボン酸

参考例 4

<u>5-t-プトキシカルボニル-4,5,6,7-テト</u>-ラヒドロチエノ [2,3-c] ピリジン-2-カルボン 酸

a) 4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[2,3]-c]ピリジン塩酸塩(5.2g)をDMF(60ml)に溶かし、ジーtープチル ジカーボネート(7.11g)、トリエチルアミン(6.58g)及び触媒量の4-ジメチルアミノピリジンを加え、室温下1時間撹拌した。反応液に酢酸エチル(300ml)を加え、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、nーヘキサン:酢酸エチル(2:1)溶出部より、5ーtープトキシカルボニルー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ[2,3-c]ピリジンを4.67g(88%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 8 (9 H , s) , 2 . 7 0 (2 H , b r s) , 3 . 6 8 (2 H , b r s) , 4 . 6 2 (2 H , b r s) , 6 . 7 9 (1 H , d , J = 5 H z) , 7 . 1 3 (1 H , J = 5 H z) F D M S (m / z) : 2 3 9 (M +)

b) 前記 a) の化合物 (358 m g) を T H F (5 m l) に溶かし、-78℃に冷却し、n-ブチルリチウム (2.5 M ヘキサン溶液、0.96 m l) を加え、

2 0 分間撹拌した。反応液に、二酸化炭素を 3 0 分間吹き込んだ後、 - 7 8 ℃で水を加えた。室温に昇温し、酢。酸エチル(5 0 0 m l)を加え、 5 N 水酸化ナトリウムで抽出した。水層を酢酸エチルで洗浄した後、濃塩酸でp Hを 4 に調整した。酢酸エチルで抽出し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去し、標記化合物 3 3 5 m g (7 5 %)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 9 (9 H , s) , 2 . 7 2 (2 H , b r s) , 3 . 6 8 (2 H , b r s) , 4 . 6 6 (2 H , b r s) , 7 . 5 6 (1 H , s) F D M S (m / z) : 2 8 3 (M $^{+}$)

参考例 5

 5-t-ブトキシカルボニルー5,6,7,8-テト

 ラヒドロー4Hーチエノ[3,2-c]アゼピン-2

 カルボン酸

参考例1と同様の方法によって合成した。

E I M S (m / z) : 2 9 7 (M +)

参考例6

 6-t-プトキシカルボニル-5,6,7,8-テト

 ラヒドロ-4H-チエノ[2,3-d]アゼピン-2

 カルボン酸

参考例1と同様の方法によって合成した。

参考例7

a) 参考例 1 の化合物(3.0g)をTHF(20ml)に溶かし、ボランーメチルスルフィドコンプレックス(1.1ml)を加え、室温にて16時間撹拌した。反応液にメタノールを加え、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:n-ヘキサン(1:3) 溶出部より、5-t-ブトキシカルボニルー2-ヒドロキシメチルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジンを1.85g(64.9%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1) δ : 1. 4 8 (9 H, s), 1. 8 2 (1 H, t, J = 6. 1 H z), 2. 8 1 (2 H, b r s), 3. 7 1 (2 H, b r s), 4. 4 3 (2 H, b r s), 4. 7 5 (2 H, d, J = 6. 1 H z), 6. 7 0 (1 H, s)

b) 上記 a)の化合物(1.2g)をジクロルメタン(20ml)に溶かし、ピリジニウム クロロクロメート(1.1g)を加え、室温下 4 時間撹拌した。反応液をフロリジルを用いてろ過し、濾液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。酢酸エチル:nーヘキサン(1:3)溶出部より標記化合物を1.07g(89.8%)得た。

¹H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 50 (9 H, s), 2. 9 2 (2 H, b r s), 3. 7 4 (2 H, b r s), 4. 5 3 (2 H, s), 7. 48 (1 H, s), 9. 8 3 (1 H, s)

参考例8

a) 参考例7の化合物(255mg)をTHF (10m1)に溶かし、-78℃に冷却し、メチルマグ ネシウムプロマイド (1.02M THF溶液、1.0 m 1) を加えた。 - 78℃で30分、 - 40℃で10分 間反応を行った。水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した 後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチル: n - ヘキサン=1:4) に て精製し、5-t-プトキシカルボニル-2-(1-ヒ ドロキシ) エチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロ[3, 2-c] ピリジンを203mg(75%)得た。 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta : 1.48 (9H, s)$ 1. 57 (3 H, d, J = 6. 4 Hz), 1. 98 (1 H, brs), 2.80 (2H, brs), 3.71 (2 H, brs), 4. 4 3 (2 H, s), 5. 0 4 (1 H, q, J = 6.4 Hz), 6.67 (1 H, s)

F D M S (m / z) : 2 8 3 (M +)

b) 上記 a)の化合物(847mg)をジクロルメータン(30m1)に溶かし、モレキュラーシーブス4A(3g)を加えた後、氷冷下にピリジニウム クロロクロメート(966mg)を加え、40分間撹拌した。フロリジルを用い反応液をろ過し、濾液を濃縮して2-アセチルー5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジンを772mg(92%)得た。

¹H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 4 9 (9 H, s), 2. 5 1 (3 H, s), 2. 8 8 (2 H, b r s), 3. 7 3 (2 H, b r s), 4. 5 0 (2 H, s), 7. 3 9 (1 H, s)

c) 上記b)の化合物(342mg)をジクロロメタン(6m1)に溶かし、トリエチルアミン(0.42m1)を加え、-35℃に冷却した。これにトリメチルシリル トリフルオロメタンスルホネート(0.31m1)を加え、25分間撹拌した。次にNーブロモサクシンイミド(227mg)を加え、-35℃で更に10分間撹拌した。エーテルで希釈後、水、飽和重曹水及の治理を留去し、残留物をDMF(12m1)に溶かした。溶媒を留去し、残留物をDMF(12m1)に溶かし、アジ化ナトリウム(87mg)を加え室温で1時間撹拌した。酢酸エチルで反応液を希釈し、水及び飽和食塩

で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーー(酢酸エチル:n-ヘキサン=1:10)にて精製し、2-アジドアセチル-5-t-ブトキシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ [3,2-c]ピリジンを188mg(48%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 49 (9 H, s),

2. 90 (2 H, brs), 3. 73 (2 H, brs),

4. 39 (2 H, s), 4. 51 (2 H, s),

7.39(1H, s)

 $FDMS(m/z): 322(M^+)$

d) 上記 c) の化合物(1 8 8 m g) をエタノール(1 0 m l) に溶かし、1 N 塩酸(0. 7 m l)と1 0 %パラジウムー炭素(6 2 m g) を加え、常温、常圧下に7 0 分間接触還元を行った。セライトを用い触媒を濾去し、濾液を濃縮して標記化合物を塩酸塩として得た。
¹H-NMR(D₂O) δ:1.49(9 H, s)、

2. 98 (2 H, t, J = 5. 1 Hz), 3. 76 (2 H, brs), 4. 58 (2 H, brs), 4. 60 (2 H, s), 7. 75 (1 H, s)

参考例 9

 $\frac{y-t-7fh}{2z-2} = \frac{[4-(r + 1)r + 2h) - 0}{[4-(r + 1)r + 2h)}$

a) プロモ酢酸 t - プチル (41.4 m l) と炭酸

この混合物(15. 25g)をDMF(300ml)に溶かし、アジ化ナトリウム(2. 4g)を加え、室温にて3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)にて精製し、ジーt-ブチル [[4-(アジドアセチル)-ο-フェニレン]ジオキシ]ジアセテートを11. 2g(38%)得た。 「H-NMR(CDCl3) る:1. 48(9H,s)、1. 49(9H,s)、4. 49(2H,s)、4. 66(2H,s)、4. 68(2H,s)、6. 82(1H,d,J=9. 2Hz)、7. 26~7. 49(2H,m) EIMS(m/z):421(M⁺) b) 上記 a)の化合物(10g)をメタノール

(200ml)に溶かし、1 N塩酸(30ml)と10%パラジウムー炭素(500mg)を加え、室温、常圧-下で4時間接触還元を行った。反応液をろ過し、濾液を濃縮し、水に溶かし、凍結乾燥を行い、標記化合物を塩酸塩として10.2g(99.6%)得た。

 1 H - NMR (D, O) δ : 1. 47 (18H, s),

- 4.63(2H, s), 4.85(2H, s),
- 4. 87(2H, s), 7. 07(2H, d, J =
- 9. 2 H z), 7. $5 3 \sim 7$. 7 2 (2 H, m)

参考例10

3, 4-(ジ-t-プトキシカルボニルメチルオキシ)

安息香酸

ラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1) にて精製し、3,4-ジヒドロキシ安息香酸ベンジルを95→3mg(53%) 得た。

 1 H - N M R (D M S O - D $_{6}$) δ : 5. 26 (2 H ,

s), 6.81(1 H, d, J = 8.2 Hz),

7. $36 \sim 7$. 60 (7H, m), 9.38 (1H,

s), 9.81 (1H, s)

E I M S (m / z) : 378 (M⁺)

b) 上記a)の化合物(860mg)をDMF

(12m1)に溶かし、氷冷下炭酸カリウム(1.02

g) とプロモ酢酸 t - ブチル (1.14 m l) とを加え、

室温下2.5時間撹拌した。酢酸エチルで希釈後、水及

び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、

溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグ

ラフィー(酢酸エチル:n-ヘキサン=1.10)にて

精製し、3,4-(ジ-t-プトキシカルボニルメチル

オキシ) 安息香酸ベンジルを1.56g(94%) 得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 5 (9 H, s),

1. 47 (9 H, s), 4. 63 (2 H, s),

4. 6.5 (2 H, s), 6.80 (1 H, d, J=8.

4 H z), 7. $3 0 \sim 7$. 4 5 (5 H, m), 7. 5 2

(1 H, d, J = 2.3 Hz), 7.71 (1 H, dd,

J = 2 . 3 , 8 . 4 H z)

E I M S (m / z) : 4 7 2 (M +)

c) 上記b)の化合物(5 6 2 mg)をエタノール(2 0 ml)に溶かし、1 0 %パラジウムー炭素(1 1 9 mg)を加え、室温、常圧下 4 0 分間接触還元を行った。セライトを用いて触媒を逮去し、滤液を濃縮して標記化合物を 4 7 2 mg(1 0 0 %)得た。

 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta : 1.48 (9H, s)$

1. 49 (9 H, s), 4. 65 (2 H, s),

4. 6.8(2 H, s), 6.83(1 H, d, J =

8. 6 H z), 7. 5 5 (1 H, d, J = 2. 0 H z)

7. 74 (1 H, dd, J = 2. 0, 8. 6 H z)

E I M S (m / z) : 382 (M⁺)

参考例11

 $\frac{3-t-7+\nu}{5-t-7+\nu} = \frac{[4-(N-x+\nu r + 1) r + \nu}{5-t-1}$

a) アドレナロン塩酸塩(21.8g)をDMF(200m1)に溶かし、これに氷冷下クロロギ酸ベンジル(20m1)とピリジン(22m1)とを加え、室温で1時間撹拌した。更に氷冷下クロロギ酸ベンジル(10m1)とピリジン(11m1)とを加え、室温で2日間反応した。反応液を減圧濃縮し、残渣をメタノール(200m1)に溶かし、氷冷下1N水酸化ナトリウム(300m1)と5N水酸化ナトリウム(20m1)と5N水酸化ナトリウム(20m1)と5N水酸化ナトリウム、次を加え、氷冷下5N

塩酸で p H を 2 . 5 とした。生じた沈澱を濾取し、水、エーテルで洗浄した後、乾燥して、 N - ベンジルオキシカルボニルアドレナロンを 1 7 . 9 g (5 6 . 8 %) 得た。

¹ H - N M R (D M S O - D₆) δ: 3. 90 and
3. 96 (3 H, s が 2 組)、4. 65 and 4. 69
(2 H, s が 2 組)、5. 02 and 5. 10, s が 2
組)、6. 81 (1 H, b r s)、7. 16~7. 45
(7 H, m)

E I M S (m / z) : 3 1 5 (M[†])

b) 上記 a)の化合物(1.23g)をDMF (15ml)に溶かし、プロモ酢酸 t - プチル(1.3 ml)と炭酸カリウム(2.2g)とを加え、60℃で 3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル=7:1)にて精製して、ジーtー プチル [[4-(N-ベンジルオキシカルボニルーN ーメチルアミノ)アセチルーο-フェニレン]ジオキシ] ジアセテートを2.08g(98%)得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.47 (9H, s)、
1.48 (9H, s)、3.00 and 3.01 (3H, sが2組)、4.64 (2H, s)、4.68 (2H, s)、5.10 and 5.18 (2H, sが2組)、

6. 78 and 6. 81 (1 H, dが2組, J = 8. 6 Hz)、7. 23~7. 41 (5 H, m)、7. 44 ~ and 7. 48 (1 H, dが2組, J = 1. 9 Hz)、7. 49 and 7. 57 (1 H, ddが2組, J = 1. 9, 8. 6 Hz)

c) 上記 b) の化合物(4g) をメタノール(50ml)に溶かし、1 N塩酸(7.5ml)と5%パラジウムー炭素(400mg)を加え、常温、常圧下3時間接触還元を行った。反応液をろ過し、濾液を濃縮した後、水を加え、凍結乾燥し、標記化合物を塩酸塩として3.3g(100%)得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 4 9 (1 8 H) $_{4}$. 2. 8 0 (3 H, s) $_{4}$. 6 5 (2, m) $_{4}$. 7 5 (2 H, s) $_{4}$. 8 6 (2 H, s) $_{4}$. 7 . 0 4 (1 H, d, J = 8. 5 H z) $_{4}$. 7 . 5 8 (1 H, d, J = 2. 1 H z) $_{4}$. 7 . 6 9 (1 H, d d, J = 2. 1, 8 . 5 H z)

参考例12

<u>ジフェニルメチル 3-(4-アミノアセチル)フェニルプロピオネート</u>

a) 3-(4-クロロアセチル)フェニルプロピオン酸(3g)をメタノールに溶かし、ジフェニルジアゾメタン(2.57g)を加え、16時間室温で撹拌した。 反応液をろ過し、濾液を濃縮後シリカゲルカラムクロマ

トグラフィー(酢酸エチル:n - ヘキサン=1:2)にて精製し、ジフェニルメチル 3 - (4 - クロロアセチール)フェニルプロピオネートを 4 g (7 6 . 9 %) 得た。 ¹ H - N M R (C D C l ₃) δ:2 . 7 7 (2 H , t , J = 7 . 7 H z)、3 . 0 4 (2 H , t , J = 7 . 7 H z)、4 . 6 5 (2 H , s)、6 . 8 7 (1 H , s)、7 . 2 4 ~ 7 . 3 5 (1 2 H , m)、7 . 8 1 (2 H , d , J = 8 . 2 H z)

b) 上記 a)の化合物(3.55g)をDMF (10ml)に溶かし、アジ化ナトリウム(1.17g)を加え、室温で3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーヘキサン=1:3)にて精製し、ジフェニルメチル 3-(4-アジドアセチル)フェニルプロピオネートを3.3g(83.9%)得た。 1H-NMR(CDCl3) る:2.28(2H,t,J=7.4Hz)、3.05(2H,t,J=7.4Hz)、4.51(2H,s)、6.87(1H,s)、7.25~7.31(12H,m)、7.77(2H,d,J=8.5Hz)

c) 上記b) の化合物(1g) をメタノール(20ml) に溶かし、1 N塩酸(3ml) と10%パラジウムー炭素(50mg) を加え、室温、常圧下3時間接触

選元を行った。反応液をろ過し、濾液を濃縮した後、水に溶かし凍結乾燥を行って、標記化合物を塩酸塩として→1g(97.4%)得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 2. 8 4 (2 H, t, J = 7. 4 H z), 3. 0 6 (2 H, t, J = 7. 4 H z), 4. 5 3 (2 H, s), 6. 8 0 (1 H, s), 7. 2 4 ~ 7. 3 1 (1 0 H, m), 7. 3 8 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 8 8 (2 H, d, J = 8. 5 H z)

参考例13

2-(2-アミノ-1-ヒドロキシ) エチル-5-(t-プトキシカルボニルメチル) オキシピリジン

a) 5-ヒドロキシー2-ヒドロキシメチルピリジン(5.0g)のDMF(10ml)溶液を、水素化ナトリウム(60%純度、1.6g)のDMF(10ml)
懸濁液に氷冷下滴下した。10分後に室温に昇温し、15分間撹拌した。これに、ブロモ酢酸 tーブチル(6ml)を氷冷下加え、氷冷下で10分間、室温で45分間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水合10分間 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥してる冷燥をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム→クロロホルム:メタノール=50:1)にて精製し、5-(tープトキシカルボニルメチル)オキシー2-ヒドロキシメチルピリジンを

8.16g(85%)得た。 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta : 1.50 (9H, s)$ 3. 35~3. 45 (1 H, brs), 4. 56 (2 H, s), 4. 70 (2 H, s), 7. 19 (1 H, d, J = 8.5 Hz), 7.23 (1 H, dd, J = 2, 8, 8, 5 H z) 8. 2 5 (1 H, d, J = 2. 8 H z)E I M S (m / z) : 2 3 9 (M +)b) 上記 a) の化合物 (10.5g) をジクロロメ タン(250ml)に溶かし、氷冷下に二酸化マンガン (19g) を加えた。室温下で撹拌を5時間行い、その 間1~1.5時間毎に10gの二酸化マンガンを加えた。 セライトを用いて反応液をろ過し、濾液を濃縮して、5 - (t-プトキシカルボニルメチル)オキシー2-ホル ミルピリジンを 8. 95g (86%) 得た。 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 50 (9H, s), 4. 66 (2 H, s), 4. 70 (2 H, s), 7. 2.8 (1 H, d d, J = 2.7, 8.6 Hz)7. 9 7 (1 H, d, J = 8. 6 H z) \times 8. 4 5 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 10.0 (1 H, s)E I M S (m / z) : 2 3 7 (M +)c) 上記b)の化合物(6.2g)をTHF (200ml)に溶かし、-40℃に冷却し、メチルマ

(200m1)に溶かし、-40℃に冷却し、メチルマグネシウムプロマイド(1.02M THF溶液、27m1)を滴下した。30分後に水を加え、酢酸エチルで

抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカーラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:nーヘキサン=1:1)にて精製し、5ー(tーブトキシカルボニルメチル)オキシー2ー(1ーヒドロキシ)エチルピリジンを5.2g(79%)得た。

 1 H - N M R (C D C $_{3}$) δ : 1. 4 8 (3 H, d, J = 6. 5 H z), 1. 5 0 (9 H, s), 3. 9 1 (1 H, d, J = 4. 6 H z), 4. 5 6 (2 H, s), 4. 8 6 (1 H, d q, J = 4. 6, 6. 5 H z), 7. 2 2 ~ 7. 2 3 (2 H, m), 8. 2 2 (1 H, t, t, J = 1. 5 H z)

d) 上記 c) の化合物 (3.31g) を上記 b) と同様に処理し、2-アセチル-5-(t-プトキシカルボニルメチル) オキシピリジンを3.3g(100%) 得た。

E I M S (m / z) : 2 5 3 (M⁺)

¹ H - N M R (C D C l 3) δ: 1. 50 (9 H, s)、
2. 68 (3 H, s)、4. 63 (2 H, s)、
7. 23 (1 H, d d, J = 3. 1, 8. 6 H z)、
8. 04 (1 H, d, J = 8. 6 H z)、8. 34 (1 H, d, J = 3. 1 H z)
E I M S (m/z): 251 (M⁺)
e) 上記d)の化合物(468 m g)をジクロロエ

タン(10ml)に溶かし、トリエチルアミン (0.65m1)を加え、氷冷下にトリメチルシリル トリフルオロメタンスルホネート(0.4ml)を滴下 し、30分間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残留物を エーテル抽出した。エーテルを留去し、残留物をTHF (10m1)に溶かし、氷冷下N-ブロモサクシンイミ ド (3 5 3 m g) を 加 え 、 3 0 分 間 撹 拌 し た 。 エ ー テ ル で希釈した後、水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得ら れた残留物にヘキサンを加え、結晶を濾取し、2-ブロ モアセチル - 5 - (t - プトキシカルボニルメチル) オ キシピリジンを 4 5 1 m g (7 3 %) 得た。 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 50 (9 H, s), 5 6 (2 H, s), 4. 6 4 (2 H, s), 81 (2 H, s), 7. 25 (1 H, dd, J =2.8,8.6Hz), 8.10(1H,d,J=8. 6 H z), 8. 3 4 (1 H, d, J = 2 . 8 H z)E I M S (m / z) : 3 2 9, 3 3 1 (M⁺)上記 e) の 化 合 物 (4 2 7 m g) の D M F (10m1)溶液にアジ化ナトリウム(95mg)を加 え、1時間撹拌した。酢酸エチルで希釈し、水及び飽和

食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(トルエン:酢酸エチル=30:1)にて精製

し、2-アジドアセチル-5-(t-プトキシカルボニ ルメチル) オキシピリジンを 2 9 7 m g (7 9 %) 得た。 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1.50 (9H, s), 4. 64 (2 H, s), 4. 81 (2 H, s), 7. 26(1 H, dd, J = 2.8, 8.6 Hz)8. 0.8 (1 H, d, J = 8. 6 Hz), 8. 3.1 (1 H, d, J = 2.8 HzS I M S (m / z) : 2 9 3 (M + 1)g) 上記 f) の化合物 (16 mg) をエタノール (4ml)に溶かし、1N塩酸(0.52ml)と10 % パ ラ ジ ウ ム ー 炭 素 (2 2 m g) と を 加 え 、 室 温 、 常 圧 下で1時間接触還元を行った。セライトを用いて反応液 をろ過し、濾液を濃縮して標記化合物を塩酸塩として 72mg(100%)得た。 1 H - NMR (D, O) δ : 1. 52 (9 H, s), 3. 31 (1 H, d d, J = 9. 0, 1 3. 1 Hz)3.55(1 H, d d, J = 3.3, 13.1 Hz)94(2H, s), 5.40(1H, dd, J =3. 3. 9. 0 H.z), 7. 9.7 (1 H. d., J =9. 0 H z), 8. 11 (1 H, dd, J = 2. 8, 9. 0 H z), 8: 50 (1 H, d, J = 2. 8 H z) $S I M S (m / z) : 269 (M^{+} + 1)$

参考例 1 4

<u>エチル 4-(2-アミノエチル)フェノキシアセテ</u>--ト

a) チラミン(5 g)を D M F (5 0 m 1)に溶かし、トリエチルアミン(5 m 1)とジー t ープチル ジカーボネート(8 . 4 m 1)とを加え、氷冷下~室温で3時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)にて精製し、N-t-ブトキシカルボニルチラミンを8.5 g(9 9 %)得た。

 1 H - N M R (C D C $_{3}$) δ : 1. 4 4 (9 H, s), 2. 7 0 (2 H, b r s), 3. 3 2 (2 H, b r s), 6. 7 9 (2 H, d, J = 8, 5 H z), 7. 0 0 (2 H, d, J = 8. 5 H z) F D M S (m/z): 2 3 7 (M⁺)

b) 上記a)の化合物(2g)をDMF(20ml)に溶かし、プロモ酢酸エチル(0.98ml)と炭酸カリウム(1.4g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノールカラムクロマトグラフィー(2ーtープ

PCT/JP94/00437

トキシカルボニルアミノ)エチル] フェノキシアセテートを2.5g(90%)得た。

 1 H - N M R (C D C $_{13}$) δ : 1 . 3 0 (3 H , t ,

J = 6.9 H z), 1.43 (9 H, s), 2.73

(2 H, t, J = 6.9 Hz), 3.33 (2 H, t,

J = 6. 9 H z) , 4. 2 8 (2 H, q, J = 6. 9

Hz), 6.85 (2 H, d, J=8.6 Hz),

7. 11 (2 H, d, J = 8. 6 H z)

E I M S (m / z) : 3 2 3 (M +)

c) 上記b)の化合物(2g)をアニソール

(3.3 ml)に溶かし、トリフルオロ酢酸(3 ml)を加え、室温で3時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮した。残留物をn-ヘキサンで洗浄した後、水に溶解し、凍結乾燥を行って、標記化合物をトリフルオロ酢酸塩として得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 3 0 (3 H , t , J = 7 . 2 H z) , 2 . 6 9 (2 H , t , J = 6 . 9 H z) , 2 . 9 3 (2 H , t , J = 6 . 9 H z) , 4 . 2 8 (2 H , q , J = 7 . 2 H z) , 4 . 6 0 (2 H , s) , 6 . 8 5 (2 H , d , J = 8 . 6 H z) , 7 . 1 1 (2 H , d , J = 8 . 6 H z)

参考例15

 $t-\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{U}$ $4-(\mathcal{F}\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{U}\mathcal{F}\mathcal{U})$ $\mathcal{I}\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{U}$ $\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{U}$

a) p-アセチルフェノール(10g)をDMF(50m1)に溶かし、炭酸カリウム(12.2g)とーブロモ酢酸 t - ブチル(16.2m1)とを加え、室温で2時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。得られた結晶をn-ヘキサンで洗浄して、t-ブチル 4-アセチルフェノキシアセテートを17.7g(96%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 9 (9 H, s) , 2 . 5 6 (3 H, s) , 4 . 5 8 (2 H, s) , 6 . 9 3 (2 H, d, J = 9 . 2 H z) , 7 . 9 4 (2 H, d, J = 9 . 2 H z)

E I M S (m / z) : 250 (M⁺)

b) 上記 a) の化合物(500mg)を1,2ージクロエタン(5 ml)に溶かし、トリエチルアミン(0.68 ml)を加え、更に氷冷下トリメチルルシリルトリフルオロメタンスルホネート(0.44 ml)を加えた。室温で1時間撹拌し、トリメチルシリルトリスルホネート(0.1 ml)を追加ートリスルオロメタンスルホネート(0.1 ml)を追をエーテルでデカンテーションして油出した。エーテルを留去にNルでデカンテーションして油出した。エーテルを留去にNーブロモサクシンイミド(374 mg)を加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液をエーテルで希釈し、水、5時間撹拌した。反応液をエーテルで希釈し、水、5時間撹拌した。反応液をエーテルで希釈し、水

飽和重曹水、水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した後、溶媒を留去し、tープチル 4ープロモアー セチルフェノキシアセテートを650mg(95%)得 た。 ¹HーNMR(CDCl₃) δ:1.49(9H, s)、4.40(2H,s)、4.60(2H,s)、 6.95(2H,d,J=9.0Hz)、7.97(2 H,d,J=9.0Hz)

E I M S (m / z) : 3 3 0 (M +)

c) 上記 b) の化合物(6 6 0 m g) を D M F (6 m 1) に溶かし、アジ化ナトリウム(1 5 6 m g) を加え、室温で 1 時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n - へキサン:酢酸エチル=5:1)にて精製し、t - ブチル 4 - アジドアセチルフェノキシアセテートを5 3 7 m g (9 2 %) 得た。

 ${}^{1}H - NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 49 (9 H, s), 4. 51 (2 H, s), 4. 59 (2 H, s), 6. 95 (2 H, d, J = 8. 9 Hz), 7. 89 (2 H, d, J = 8. 9 Hz)

d) 上記 c) の化合物 (5 3 7 m g) をエタノール (8 m l) に溶かし、1 N 塩酸 (2.2 m l) と1 0 % パラジウムー炭素 (5 0 m g) とを加え、室温、常圧下で1.5 時間接触還元を行った。反応液をセライトを用

いてろ過後、濾液を濃縮した。残留物を水にとかし、エーテルで洗浄し、凍結乾燥を行って標記化合物を塩酸塩-として得た。

 $^{1}H - NMR (CD_{3} OD) \delta : 1.48 (9H, s)$

4. 5 2 (2 H, s), 4. 7 2 (2 H, s),

7. 0.5 (2 H, d, J = 8. 9 H z), 8. 0.1 (2

H, d, J = 8.9 Hz)

 $FDMS(m/z): 265(M^+)$

参考例16

参考例 1 5 と同様の方法により、 3′, 5′ - ジヒドロキシアセトフェノンから合成した。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 5 1 (1 8 H,

s), 4.56(2H, s), 4.59(2H, s),

4.68(2H, s), 6.62(1H, s),

6.84(2H, s)

E I M S (m / z) : 3 9 5 (M +)

<u>参考例17</u>

 $\frac{t-\mathcal{I}+\mathcal{I}}{\mathcal{I}-\mathcal{I}} \qquad \qquad \frac{1}{\mathcal{I}-\mathcal{I}}$

参考例15と同様の方法により、m-アセチルフェノールから合成した。

 1 H - NMR (CD $_{3}$ OD) δ : 1. 49 (9H, s),

4.57 (2 H, s), 4.68 (2 H, s),

7. 27 (1 H, m), 7. 48~7. 54 (2 H,

m), 7.65(1H, m)

参考例18

 $\frac{\vec{y} - t - \vec{J} + \vec{J} \cdot \vec$

参考例 1 5 と同様の方法により、 2′, 4′ - ジヒドロキシアセトフェノンから合成した。

 1 H-NMR (CD $_{3}$ OD) δ : 1. 57 (9H, s),

1. 5 9 (9 H, s), 4. 6 3 (2 H, s),

4. 78 (2 H, s), 4. 88 (2 H, s),

6. 69 (1 H, s), 6. 75 (1 H, d, J =

8.8 H z), 8.08 (1 H, d, J = 8.8 H z)

参考例19

 $t - 7 + \nu = (4 - (r + 2) - 2 - 2 + 4)$ 2 - 2 - 2 + 4

a) 4-クロロアセチルカテコール(25g)を DMF(200m1)に溶かし、アジ化ナトリウム (10.5g)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液 を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウム で乾燥した後、溶媒を留去した。得られた固体をnーヘ キサン:エーテル(5:1)の溶液で洗浄し、4ーアジ ドアセチルカテコールを23.2g(90%)得た。 ¹H-NMR(CD₃OD)δ:4.59(2H.s)、

6.84 (1 H, d, J = 8.3 Hz), 7.39 (2 H, m)

E I M S (m / z) : 1 9 3 (M +)

d, J = 2. 1 H z)

- b) 上記a)で得られた化合物(1g)をアセトン(10ml)に溶かし、プロモ酢酸 t プチル
- (0 . 7 6 m 1) と炭酸カリウム(7 1 6 m g) とを加え、室温で1 . 5 時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5 0 : 1) にて精製し、tープチル 4-rジドアセチルー3-ヒドロキシフェノキシアセテートを318mg(20%)得た。
 1 H-NMR(CDCl3) δ:1.50(9 H, s)、
 4.49(2 H, s)、4.61(2 H, s)、
 4.49(2 H, s)、4.61(2 H, s)、
 6.89(1 H, d, J=8.2 Hz)、7.49(1 H,
- c) 上記 b) の化合物(5 0 0 m g) をアセトン
 (5 m l) に溶かし、炭酸カリウム(3 4 0 m g) とヨ
 ウ化メチル(0 . 5 m l) を加え、室温で1時間、更に
 ヨウ化メチル(0 . 5 m l) を加え、5 0 ℃で1時間撹
 拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:

酢酸エチル=50:1)にて精製しt-ブチル 4-アジドアセチル-3-メトキシフェノキシアセテートを -400mg(76%)得た。

 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta: 1.47 (9H, s)$

- 3. 95 (3 H, s), 4. 51 (2 H, s),
- 4.67(2 H, s), 6.77(1 H, d, J =
- 8. 5 H z), 7. 4 2 (1 H, d d, J = 2. 0,
- 8. 5 H z), 7. 5 4 (1 H, d, J = 2. 0 H z)
- E I M S (m / z) : 3 2 1 (M +)
- d) 参考例15d)の方法に従い、標記化合物を塩酸塩として得た。

 1 H - NMR (CD₃ OD) δ : 1. 48 (9 H, s),

- 3. 93 (3 H, s), 4. 54 (2 H, s),
- 4. 74(2H, s), 6. 97(1H, d, J =
- 8. 6 H z), 7. 6 0 (1 H, d, J = 1. 9 H z)
- 7. 64(1 H, dd, J = 1.9, 8.6 Hz)
- E I M S (m / z) : 2 9 5 (M +)

参考例20

 $\frac{3x+y}{2x+y} = \frac{3x+y}{2x+y} = \frac{3x+y}{2x+y$

参考例14と同様の方法により、トリフルオロ酢酸塩 として標記化合物を得た。。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 29 (6H, m), 2. 90 (2H, m), 3. 21 (2H, m), 4. 25 (4 H, m), 4. 63 (2 H, s),

4. 64 (2 H, s), 6. 79 (3 H, m),

7. 95 (2H, brs)

参考例21

<u>ジエチル [[4-(アミノアセチル)-0-フェニ</u> レン] ジオキシ] ジアセテート

a) 参考例 1 9 a) で得られた化合物(1 3 g) のアセトン(1 0 0 m l) 溶液を、プロモ酢酸エチル(1 5 . 7 m l) 及び炭酸カリウム(1 9 . 5 g) のアセトン(1 0 0 m l) 溶液に加え、室温で1 2 時間撹拌した。不溶物をろ去し、溶媒を留去した。得られた結晶を濾取し、エーテルで洗浄し、乾燥して、ジエチル
[[4-(アジドアセチル)-o-フェニレン] ジオキシ] ジアセテートを1 1 . 1 g 得た。

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 29 (3 H, t, J = 7 H z), 1. 31 (3 H, t, J = 7 H z), 4. 27 (2 H, d, J = 7 H z), 4. 28 (2 H, q, J = 7 H z), 4. 49 (2 H, s), 4. 77 (2 H, s), 4. 80 (2 H, s), 6. 86 (1 H, d, J = 8 H z), 7. 49 (1 H, d, J = 8 H z), 7.

b) 前記 a) の化合物(1 g) をエタノール(4 5 m 1) に溶かし、1 N 塩酸(4. 9 m l) と 5 % パラジウムー炭素(9 0 m l) とを加え、室温、常圧下に接触還 元を1時間行った。セライトを用いて触媒をろ去し、溶媒を留去した。析出した結晶をろ取し、エーテルで洗浄 - 後、乾燥して標記化合物を塩酸塩として得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3 + C D 3 O D) δ : 1. 3

1 (6 H, t, J = 7 H z), 4. 2 7 (2 H, q, J

= 7 H z), 4. 2 8 (2 H, q, J = 7 H z), 4.

4 7 (2 H, b r s), 4. 7 9 (2 H, s), 4. 8

2 (2 H, s), 6. 9 0 (1 H, d, J = 8 H z),

7. 5 5 (1 H, s), 7. 6 3 (1 H, d, J = 8 H z)

実施例18

[[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル]カルボニル]ア
 ミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

a) 参考例1の化合物(3.0g)をDMF(20ml)に溶かし、ペンソトリアソールー1ーイルオキオロ コス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフル コスフェイト (7.0g) とNーメチル 問攪拌した 2.3ml) とを加え、室温にて1時間攪拌した。次にで、参考例9の化合物(4.6g) を加え、1晩室エチ次に攪拌した。減圧下に溶媒を留去し、残渣に酢酸エチ後で加え、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグ

ラフィーにて精製し、酢酸エチル:n-ヘキサン(1: 1) 溶出部より、ジーtープチル [[4-[[(5-- t - ブチルオキシカルボニル - 4 , 5 , 6 , 7 - テト ラヒドロチエノ [3,2-c] ピリジン-2-イル) カ ルボニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオ キシ] ジアセテート (3.56g,50.9%) を得た。 1 H - N M R (C D C $_{1}$) δ : 1 . 4 8 \sim 1 . 5 8 (27H), 2.87(2H, brs), 3.73(2 H, brs), 4. 49 (2H, s), 4. 67 (2H, s), 4.70 (2 H, s), 4.84 (2 H, d, J = 4.1 Hz), 6.85(1 H, d, 8.7 Hz), 7. 08 (1 H, brs), 7. 33 (1 H, s), 7. 50 (1 H, d, J = 1.9 Hz), 7.63 (1 H,dd, J = 1.9, 8.3 Hz) b) 上記化合物 (3.56g) にアニソール (5 m l) とトリフルオロ酢酸(20m1)とを加え、室温にて3 時間攪拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加え、 析出した結晶を濾取し、標記化合物(2.95g, 97.3%)を得た。

 1 H - N M R (D M S O - D $_{5}$) δ : 3. 0 8 (2 H, m), 3. 3 7 ~ 3. 6 1 (2 H, m), 4. 2 4 (2 H, s), 4. 7 0 (2 H, m), 4. 7 9 (2 H, s), 4. 8 5 (2 H, s), 7. 0 2 (1 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 4 2 (1 H, d, J = 1. 8 H z), 7.

 $6\ 0\ (1\ H,\ s)\ ,\ 7\ .\ 7\ 0\ (1\ H,\ dd,\ J=1\ .\ 8\ ,$

8.8 Hz), 8.82 (1 H, brs), 9.09 - (1 H, brs)

実施例18と同様の方法で実施例19~38の化合物を合成した。

実施例19

[[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル]カルボニル] N-メチルアミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および11の化合物より合成した。

a) ジー t ー プチル [[4-[[[(5-t-プチルオキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] - N - メチルアミノ]アセチル]- o - フェニレン]ジオキシ]ジアセテート

¹ H - N M R (C D C l 3) δ: 1. 48 (2 7 H)、
2. 83 (2 H, brs)、3. 31 (3 H, brs)、
3. 71 (2 H, brs)、4. 46 (2 H, brs)、
4. 68 (2 H, s)、4. 82 (2 H, brs)、4. 90 (2 H, s)、6. 82 ~ 7. 50 (4 H, m)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - d $_{6}$) δ : 3. 0 7 (2 H , b r s) , 3. 3 3 (3 H , b r s) , 3. 4 5 (2 H ,

brs), 4. 22 (2 H, brs), 4. 78 (2 H, s), 4. 85 (2 H, s), 4. 95 (2 H, brs), 7. 01~7. 66 (4 H, m)

実施例20

 3-[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチェノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ア

 シノ「マセチル]フェニル]プロピオン酸・トリフルオロ

 酢酸塩

参考例1および12の化合物より合成した。

a) ジフェニルメチル 3-[4-[[(5-t-ブ チルオキシカルボニルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロ チエノ[3, 2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] アミノアセチル]フェニル]プロピオネート

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 5 0 (9 H, s), 2. 7 9 (2 H, t, J = 7. 5 H z), 2. 8 8 (2 H, s), 3. 0 6 (2 H, t, J = 7. 5 H z), 3. 7 4 (2 H, b r s), 4. 5 1 (2 H, b r s), 4. 8 7 (2 H, d, J = 4. 2 H z), 6. 8 7 (1 H, s), 7. 0 3 (1 H, b r s), 7. 2 8 ~ 7. 3 4 (1 0 H, m), 7. 8 7 (1 H, d, J = 8. 3 H z)

F D M S (m / z) : 6 3 8 (M ⁺) b) 標記化合物

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 2 . 6 5 (2 H , t , J = 7 . 4 H z) , 3 . 0 0 (2 H , t , J = 7 . 4 H z) , 3 . 5 . 2 0 (2 H , t , J = 6 . 2 H z) , 3 . 5 . 7 (2 H , t , J = 6 . 2 H z) , 4 . 3 2 (2 H , s) , 4 . 8 7 (2 H , s) , 7 . 4 1 (2 H , d , J = 8 . 5 H z)
F D M S (m / z) : 3 7 2 (M $^{+}$)

実施例21

 2-[1-ヒドロキシー2-[(4,5,6,7-テ)

 トラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)

 カルボニルアミノ]エチル]ピリジン-5-イルオキシ

 酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および13の化合物より合成した。

a) tープチル 2-[2-[(5-tープトキシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]ピリジン-5-イルオキシアセテート

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 8 (9 H, s), 1. 4 9 (9 H, s), 2. 8 4 (2 H, b r s), 3. 5 7 (1 H, m), 3. 6 0 (1 H, d d d, J = 2. 8, 6. 4, 1 3. 8 H z), 3. 7 1 (2 H, b r s), 4. 4 6 (2 H, s), 4. 5 6 (2 H, s), 4. 6 0 ~ 4. 8 0 (1 H, b r s), 4. 9 0 (1 H

```
d d, J = 2.8, 6.4 H z), 6.51 (1 H, b

r t), 7.18 (1 H, s), 7.23 (1 H, d d, J

J = 2.8, 8.3 H z), 7.37 (1 H, d, J =

8.6 H z), 8.24 (1 H, d, J = 2.8 H z)

E I M S (m / z) : 533 (M + )
```

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D $_{2}$ O) δ : 3. 20 (2 H, t, J) = 6. 2 H z) = 6. 2 H z) , 3. 5 9 (2 H, t, J = 6. 2 H z) , 3. 8 2 (1 H, A B b q, J = 5. 1, 1. 1 4, 4 H z) , 4. 3 2 (2 H, s) , 4. 9 7 (2 H, s) , 5. 3 4 (1 H, t, J = 5. 1 H z) , 7. 4 2 (1 H, s) , 8. 0 1 (1 H, d, J = 9. 0 H z) , 8. 1 6 (1 H, d d, J = 2. 8, 9. 0 H z) , 8. 4 4 (1 H, d, J = 2. 8 H z) S I M S (m / z) : 3 7 8 (M + 1)

<u>実施例22</u>

4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]フェノキシ・酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および1.5の化合物より合成した。

a) tープチル' 4ー[[(5-tープトキシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c] ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]フェノキシアセテート

J = 6. 2 H z) , 3. 5 7 (2 H, t, J = 6. 2 H z) , 4. 3 2 (2 H, s) , 4. 7 8 (2 H, s) , 4. 8 1 (2 H, s) , 7. 0 6 (2 H, d, J = 9. 0 H z) , 7. 5 (1 H, s) , 8. 0 3 (1 H, d, J = 9. 0 H z)

 $FDMS(m/z): 375(M^++1)$

実施例23

[[5-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチェノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ア
 ミノ]アセチル]-m-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および16の化合物より合成した。

a) ジーtープチル [[5-[[(5-tープト キシカルボニルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチエノ [3, 2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミ

PCT/JP94/00437

ノ] アセチル] - m - フェニレン] ジオキシ] ジアセテ- ト

¹ H - N M R (C D C l ₃) ô : 1 . 5 0 (9 H , s)

1 . 5 1 (1 8 H) , 2 . 8 7 (2 H , b r s) , 3 .

7 4 (2 H , b r s) , 4 . 5 0 (2 H , b r s) , 4 .

5 5 (4 H , s) , 4 . 8 4 (2 H , d , J = 4 . 4 H

z) , 6 . 7 6 (1 H , t , J = 2 . 2 H z) , 6 . 9

4 (1 H , b r s) , 7 . 1 4 (1 H , d , J = 2 . 2

H z) , 7 . 3 3 (1 H , s)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 3. 20 (2 H, t, J = 6. 4 H z), 3. 57 (2 H, t, J = 6. 4 H z), 4. 32 (2 H, s), 4. 74 (4 H, s), 4. 80 (2 H, s), 6. 84 (1 H, t, J = 2. 2 H z), 7. 2 (2 H, d, J = 2. 2 H z), 7. 54 (1 H, s) F D M S (m / z) : 449 (M + 1)

実施例24

 3-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c] ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセ

 チル]フェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

 参考例1および17の化合物より合成した。

a) $t - \mathcal{I} + \mathcal{I} +$

c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノアセチル] フェノキシアセテート 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 50 (9 H, s) , 1. 51 (9 H, s), 2. 88 (2 H, s), 3. 74 (2H, s), 4.50 (2H, s), 4.59 (2 H, s), 4.89 (2 H, d, J = 4.4 Hz),6. 99 (1 H, brs), 7. 20 (1 H, dd, J = 2 . 6 , 8 . 1 H z) , 7 . 4 4 (1 H , t , J = 8 .1 H z) , 7. 50 (1 H, m) , 7. 63 (1 H, d, J = 7. 5 H z)b) 標記化合物 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 3. 2 2 (2 H, b rs), 3.58 (2 H, brs), 4.32 (2 H, brs), 4. 75 (2 H, s), 4. 84 (2 H, s) 7.25 (1 H, d, J = 8.0 Hz), 7.48 (1 H, t, J = 8. 0 Hz), 7. 56 (2 H, m),7. 6.8 (1 H, d, J = 7. 4 H z) $F D M S (m / z) : 3 7 5 (M^{+} + 1)$

実施例25

[[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ア
 ミノ]アセチル]-m-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および18の化合物より合成した。

```
a) ジーtープチル [[4-[[(5-tープト
キシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ-
[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミ
ノ]アセチル]-m-フェニレン]ジオキシ]ジアセテ
ート
```

¹ H - N M R (C D C 1 ₃) δ : 1 . 4 9 (9 H , s) 1 . 5 0 (9 H , s) , 2 . 8 5 (2 H , b r s) , 3 . 7 2 (2 H , b r s) , 4 . 4 8 (2 H , b r s) , 4 . 5 5 (2 H , s) , 4 . 6 7 (2 H , s) , 4 . 8 7 (2 H , d , J = 4 . 6 H z) , 6 . 4 0 (1 H , d , J = 2 . 1 H z) , 6 . 5 2 (1 H , d d , J = 2 . 1 , 8 . 9 H z) , 7 . 3 0 (1 H , s) , 7 . 9 9 (1 H , d , J = 8 . 9 H z)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 3. 1 9 (2 H, b r s), 3. 5 7 (2 H, b r s), 4. 3 1 (2 H, b r s), 4. 7 6 (2 H, s), 4. 8 3 (2 H, s), 6. 6 4 (2 H, m), 7. 5 2 (1 H, s), 7. 8 8 (1 H, d, J = 8. 6 H z)

F D M S (m / z) : 4 4 9 (M + 1)

実施例26

4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]-2-メトキシフェノキシ酢酸・トリフルオロ酢

```
酸塩
```

参考例1および19の化合物より合成した。 a) tープチル ー [[(5 - t - プトキシカルボニ ルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノアセチル] -3-メトキシフェノキシアセテート 1 H - N M R (C D C $_{3}$) δ : 1 . 4 8 (9 H , s) 1.50 (9 H, s), 2.89 (2 H, brs), 3.74 (2 H, brs), 3.97 (3 H, s), 4. 50 (2 H, brs), 4.68 (2 H, s), 4.8 6 (2 H, d, J = 4.2 Hz), 6.81 (1 H, d,J = 8.3 Hz), 7.04 (1 H, brs), 7.3 4 (1 H, s), 7. 5 6 (1 H, d, J = 2. 0 Hz) 7.61(1 H, dd, J = 2.0, 8.3 Hz) $FDMS(m/z):560(M^{+})$ b) 標記化合物 ¹H-NMR (CD₃ OD) δ:3.20 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3.57 (2 H, t, J = 5.9 Hz), 3. 92 (3 H, s), 4. 31 (2 H, brs) 4.80(2H, s), 4.82(2H, s), 6. 99(1 H, d, J = 8.5 Hz), 7.54(1 H,s), 7.60(1 H, d, J = 1.8 Hz), 7.68 (1 H, d d, J = 1.8, 8.5 Hz) $FDMS(m/z):405(M^{+}+1)$

実施例27

[[4-[[(3-メチル-4,5,6,7-テト-ラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カ ルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオ キシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例2および9の化合物より合成した。

a) ジーtープチル [[4-[[[(5-t-プト キシカルボニル-3-メチル-4, 5, 6, 7-テトラ ヒドロチエノ[3, 2-c]ピリジン-2-イル)カル ボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキ シ]ジアセテート

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - d $_{6}$) δ : 2. 3 2 (3 H, s), 3. 0 4 (2 H, b r s), 3. 4 3 (2 H, b r s), 4. 1 4 (2 H, s), 4. 6 7 (2 H, d,

J = 3. 9 H z), 4. 8 0 (2 H, s), 4. 8 5
(2 H, s), 7. 0 1 (1 H, d, J = 8. 5 H z);
7. 4 3 (1 H, d, J = 1. 8 H z), 7. 7 0 (1
H, dd, J = 1. 8, 8. 5 H z)
S I M S (m/z): 4 6 3 (M + + 1)

実施例28

「[4-[[(3-ベンジル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル) カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例3および9の化合物より合成した。

a) ジー t ー プチル [[4 - [[(3 - ベンジル - 5 - t - プトキシカルボニル - 4, 5, 6, 7 - テト ラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン - 2 - イル) カ ルボニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオ キシ] ジアセテート

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 4 8 (9 H, s) 1. 5 0 (9 H, s), 2. 8 4 (2 H, b r s), 3. 8 3 (2 H, b r s), 4. 2 3 (2 H, s), 4. 3 1 (2 H, s), 4. 6 5 (2 H, s), 4. 8 2 (2 H, d, J = 4. 4 H z), 6. 8 4 (1 H, d, J = 8. 5 H z), 6. 8 8 (1 H, b r s), 7. 1 7 ~ 7. 2 6 (5 H, m), 7. 4 9 (1 H, d, J = 1. 8 H z), 7. 6 0 (1 H, d d, J = 1. 8, 8. 5 H z)

S I M S (m / z) : 7 5 1 (M + 1)

b) 標記化合物

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-D₆) $\delta:3.01$ (2.H,

brs), 3.88(2H, brs), 4.25(2H,

b r s), 4. 68 (2 H, d, J = 5. 4 H z), 4.

73 (2 H, s), 4.76 (2 H, s), 4.80

(2 H, s), 7. 00 (1 H, d, J = 8. 5 Hz),

7. 17~7. 29 (5 H, m), 7. 43 (1 H, s)

7.68(1 H, d, J = 8.5 Hz)

 $S I M S (m / z) : 5 3 9 (M^{\dagger} + 1)$

実施例29

[[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチェノ[2,3-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ア
 ミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸
 ・トリフルオロ酢酸塩

参考例 4 および 9 の化合物より合成した。なお、本化合物は実施例 1 3 と同一化合物である。

a) ジーtープチル [[4-[[[(5-tープト キシカルボニルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミ ノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテ ート

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta:1.48$ (9H, s)

PCT/JP94/00437

1. 49 (9 H, s), 1. 50 (9 H, s), 2. 72 (2 H, b r s), 3. 69 (2 H, b r s), 4-

64 (2H, brs), 4.67 (2H, s), 4.7

0 (2 H, s), 4.84 (2 H, d, J = 4 H z).

6. 85 (1 H, d, J = 9 H z), 6. $9.7 \sim 7.0$

2 (1 H, m), 7. 3 3 (1 H, s), 7. 5 1 (1

H, d, J=9 Hz), 7.63 (1 H, dd, J=2.

9 H z)

 $FDMS(m/z):660(M^+)$

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - D $_{6}$) δ : 2. 8 1 (2 H, b r s)、3. 2 3 (2 H, b r s)、4. 2 5 (2 H, m)、6. 9 1 (1 H, d, J = 8 H z)、7. 4 0 (1 H, s)、7. 5 8 (1 H, s)、7. 6 2 (1 H, d, J = 8 H z)、8. 8 3 (1 H, b r s), 他に6 H 分 が 容 媒 の ピーク と 重 なる。

 $FDMS(m/z): 449(M^{+}+1)$

<u>実施例30</u>

[[4-[[(5,6,7,8-テトラハイドロー 4H-チエノ[3,2-c]アゼピン-2-イル)カル ボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例5および9の化合物より合成した。

a) ジーtープチル [[4-[[[(5-tープト

キシカルボニル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロ-4 H-チエノ[3, 2-c]アゼピン-2-イル)カルボ→ ニル]アミノ]アセチル]-0-フェニレン]ジオキシ] ジアセテート

 $^{1}H - N M R (C D C 1_{3} + C D_{3} O D) \delta : 1 . 3$ $^{2} - 1 . 5 5 (2 7 H) , 1 . 8 8 (2 H, s) , 2 .$ $^{3} - 3 . 1 0 (3 H, m) , 3 . 6 4 - 3 . 7 9 (2)$ $^{4} + 3 2 - 4 . 4 3 (2 H, m) , 4 . 6 7$ $^{2} + 3 2 - 4 . 6 9 (2 H, s) , 4 . 7 8 - 4 .$ $^{3} + 3 2 - 4 . 6 9 (2 H, s) , 4 . 7 8 - 4 .$ $^{3} + 3 2 - 4 . 6 9 (1 H, d, J = 8 . 3 H)$ $^{3} + 3 2$

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - D $_{6}$) δ : 1. 8 7 ~ 2. 0 2 (2 H, m), 2. 9 5 ~ 3. 1 3 (2 H, m), 3. 7 0 ~ 3. 7 6 (2 H, m), 4. 2 4 (2 H, s), 4. 5 1 ~ 4. 8 6 (6 H, m), 6. 9 8 (1 H, s), 7. 4 2 (1 H, s), 7. 5 1 ~ 7. 7 6 (2 H, m), 8. 7 5 (1 H, b r s), F D M S (m / z): 4 6 3 (M + 1)

実施例31

[[4 - [[(5, 6, 7, 8 - テトラヒドロ - 4

H-チエノ [2, 3-d] アゼピン-2-イル) カルボニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例6および9の化合物より合成した。

a) ジー t ー プチル [[4-[[(5-t-プトキシカルボニル-5,6,7,8-テトラヒドロ-4Hーチエノ[2,3-d]アゼピン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ー o ー フェニレン]ジオキシ]ジアセテート

 1 H - N M R (C D C $_{13}$) δ : 1. 4 $_{7}$ ~ 1. 5 4 (2 $_{7}$ H), 2. $_{7}$ 9 ~ 3. 0 6 (4 H, m), 3. 4 9 ~ 3. 7 0 (4 H, m), 4. 6 7 (2 H, s), 4. 7 0 (6 H, s), 4. 8 4 (2 H, d, H = 1 0. 3 H z), 6. 8 5 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 3 0 (1 H, s), 7. 5 0 (1 H, d, J = 1. 9 H z), 7. 6 3 (1 H, d d, J = 1. 9, 8. 4 H z) E I M S (m / z): 4 6 3 (M + - 1)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - d₆) δ : 2. 85 ~ 2. 3 9 (8 H) , 4. 5 7 ~ 4. 8 6 (6 H, m) , 6. 9 9 (1 H, d, J = 8. 4 H z) , 7. 4 2 (1 H, s) , 7. 5 8 (1 H, s) , 7. 6 7 (1 H, d, J = 8. 4 H z) , 8. 6 9 (1 H, b r s) F D M S (m / z) : 4 6 3 (M + 1)

実施例32

[[4-[N-[(4,5,6,7-テトラヒドロチ-エノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] メチル]カルバモイル]-o-フェニレン]ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例8および10の化合物より合成した。

a) ジーtープチル [[4-[N-(5-t-ブチ

ルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチエノ [3, 2-c]

ピリジン-2-イル)メチル]カルバモイル] - o - フ

ェニレン]ジオキシ]ジアセテート

 $^{1}H-NMR$ (CDC1 $_{3}$) $\delta:1.48$ (9 H, s)

1. 49 (9 H, s), 1. 50 (9 H, s), 2.

92 (2 H, brt), 3. 75 (2 H, brt), 4.

5 3 (2 H, s), 4. 6 6 (4 H, s), 4. 8 0

(2 H, d, H = 3.9 Hz), 6.85 (1 H, d,

J = 7.8 H z), 7.06 (1 H, t, H = 3.9 H

z), 7. 43 (1 H, s), 7. 56 (1 H, s),

7. 42 (1 H, dd, J = 2. 0, 7. 8 H z)

F D M S (m / z) : 6 6 1 (M + 1)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D M S O - d $_{6}$) δ : 3. 1 0 (2 H $_{7}$

t, J = 5. 3 H z), 3. 4 3 (2 H, t, J = 5.

3 H z) 、 4 . 2 3 (2 H , s) 、 4 . 6 0 (2 H , d ,

J = 5. 3 H z), 4. 7 3 (2 H, s), <math>4. 7 7

(2H, s)、6.97(1H, d, J=8.4Hz)、7.40(1H, d, H=1.9Hz)、7.92(1-H, s)、8.82(1H, t, H=5.3Hz) 実施例33

 ジエチル
 [[4-[[2-[(4,5,6,7-テ

 トラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)

 カルボニル]アミノ]エチル]-o-フェニレン]ジオ

 キシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および20の化合物より合成した。

a) ジエチル [[4-[[2-[(5-t-プトキシカルボニルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノ] エチル] -o-フェニレン] ジオキシ] ジアセテート

¹H - N M R (C D C l ₃) δ: 1. 28 (6 H, m) 1. 48 (9 H, s) 2. 81 (4 H, m) 3. 58 (2 H, m) 3. 70 (2 H, m) 4. 22 (4 H, m) 4. 42 (2 H, s) 4. 67 (2 H, s) 4. 68 (2 H, s) 6. 75 ~ 7. 17 (4 H, m)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 2 7 (3 H, t, J = 7. 0 H z), 1. 2 8 (3 H, t, J = 7. 0 H z), 2. 8 1 (2 H, m), 3. 1 7 (2 H, m),

3. 5 4 (4 H, m), 4. 2 2 (4 H, m), 4. 2
8 (4 H, s), 4. 7 0 (2 H, s), 4. 7 1 (2 - H, s), 6. 8 2 (1 H, d d, J = 3. 6, 8. 3
H z), 6. 8 6 (1 H, d, J = 3. 6 H z), 6.
8 8 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 7. 3 8 (1 H, s)

実施例34

 ジエチル
 [[4-[[4,5,6,7-テトラヒ]

 ドロチエノ[3,2-c]
 ピリジン-2-イル)カルボ

 ニル]
 アミノ]
 アセチル]
 -o-フェニレン]
 ジオキシ]

 ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および21の化合物より合成した。

a) ジエチル [[4-[[2-[(5-t-プトキシカルボニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテ

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1 . 2 8 ~ 1 . 3 2 (6 H, m) , 1 . 4 9 (9 H, s) , 2 . 8 7 (2 H, b r s) , 3 . 7 3 (2 H, b r s) , 4 . 2 5 ~ 4 . 3 1 (4 H, m) , 4 . 4 9 (2 H, b r s) , 4 . 7 8 (2 H, s) , 4 . 8 1 (2 H, s) , 4 . 8 4 (2 H, d, J = 4 H z) , 6 . 8 9 (1 H, d, J = 8 H z) , 6 . 9 8 ~ 7 . 0 3 (1 H, m) , 7 . 3 2 (1

H, s), 7. 5 5 (1 H, d, J = 2 H z), 7. 6

5 (1 H, d d, J = 2. 8 H z)

E I M S (m/z): 6 0 4 (M⁺)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 2 9 (6 H, t, J = 7 H z), 3. 2 0 (2 H, t, J = 6 H z), 3. 5 8 (2 H, t, J = 6 H z), 4. 2 5 (2 H, q, J = 7 H z), 4. 2 6 (2 H, q, J = 7 H z), 4. 7 9 (2 H, s), 4. 8 2 (4 H, s), 7. 0 5 (1 H, d, J = 8 H z), 7. 5 3 (1 H, s), 7. 6 0 (1 H, d, J = 2 H z), 7. 7 4 (1 H, d d, J = 2 . 8 H z)

実施例35

[[4-[N-[3-(ピペリジン-4-イル)プロピオニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

3 - (1 - t - プトキシカルボニルピペリジン- 4 - イル)プロピオン酸および参考例 9 の化合物より合成した。

a) ジーtープチル [[4-[[N-[3-(1-t-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル) プロピオニル] アミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 05 \sim 1. 18

```
(2 H, m), 1. 45 (9 H, s), 1. 48 (9 H,
s), 1. 50 (9 H, s), 1. 58 \sim 1. 70 (5-
H, m), 2. 30 \sim 2. 37 (2H, m), 2. 62
~ 2. 7 2 (2 H, m), 4. 0 2 ~ 4. 1 7 (2 H,
m), 4, 66 (2 H, s), 4, 69 (4 H, s),
6.53(1 H, brs), 6.83(1 H, d, J =
9 H z ) 、7. 48 (1 H, s) 、7. 60 (1 H, d,
J = 9 H z)
 FDMS(m/z):634(M^{+})
b) 標記化合物
  ^{1}H - NMR (D_{.}, O) \delta : 1. 32 \sim 1. 44 (2)
H, m), 1. 5.3 \sim 1. 6.7 (3.H, m), 1. 8.8
~1.98(2H, m), 2.34~2.45(2H,
m), 2. 90 ~ 3. 02 (2 H, m), 3. 34 ~ 3.
47 (2H, m), 4.65 (2H, s), 4.84
(2 H, s), 4.88(2 H, s), 7.04(1 H,
d, J = 9 H z), 7. 45 (1 H, s), 7. 66
(1 H, d, J = 9 H z)
 S I M S (m / z) : 4 2 3 (M + 1)
実施例36
 [ [4- [ [N- [4-(ピペリジン-4-イル) ブ
```

[[4-[N-[4-(ピペリジン-4-イル)ブ チリル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキ シ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

4-(1-t-プトキシカルボニルピペリジン-4-

PCT/JP94/00437

ジアセテート

イル) 酪酸および参考例 9 の化合物より合成した。
a) ジーtープチル [[4-[N-[4-(1--t-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル)プチリル]アミノ]アセチル] - o - フェニレン]ジオキシ]

¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.04 (2H, m) ,1.28 (2H, m),1.45 (9H, s),1.

48 (9 H, s), 1. 50 (9 H, s), 1. 60~

1. 72 (5 H, m), 2. 30 (2 H, m), 2. 6

7 (2 H, m), 4. 0 7 (1 H, brs), 4. 6 6

(2 H, s), 4.69 (2 H, s), 4.70 (2 H,

s), 6. 54 (1 H, brs), 6. 83 (1 H, d,

J = 8.5 Hz), 7.48 (1 H, d, J = 2.1 H

z), 7.60(1H, dd, J = 2.1, 8.5Hz)

 $FDMS(m/z):649(M^++1)$

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D₂ O) δ : 1. 25 ~ 1. 40 (4 H, m), 1. 52 ~ 1. 68 (3 H, m), 1. 9 3 (2 H, d, J = 1 1. 1 H z), 2. 38 (2 H, m) , 2. 96 (2 H, t, J = 1 2. 5 H z), 3. 40 (2 H, d, J = 1 2. 5 H z), 4. 66 (2 H, s) , 4. 85 (2 H, s), 4. 89 (2 H, s), 7. 06 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 7. 48 (1 H,

d, J=1.9Hz), 7.70(1H, dd, J=1. 9,8.3Hz)

実施例37

<u>[[4-[[N-[2-(ピペリジン-4-イル)アセチル]-N-メチルアミノ]アセチル]- 0-フェニ</u>レン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

2 - (1 - t - プトキシカルボニルピペリジン - 4 - イル) 酢酸および参考例 1 1 の化合物より合成した。

a) $\ddot{y} - t - \vec{7} + \vec{7}$ [[4 - [[N - [2 - (1 -

t - プトキシカルボニルピペリジン - 4 - イル) アセチ

ル] - N - メチルアミノ] アセチル] - o - フェニレン]

ジオキシ] ジアセテート

 $FDMS(m/z):634(M^+)$

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D $_{2}$ O) δ : 1. 48, 1. 51 (2 H, m) , 1. 92, 2. 00 (2 H, m) , 2. 10 (1 H, m) , 2. 28, 2. 54 (2 H, d, J =

6.9 Hz), 2.96, 3.15 (3 H, s),

3. 10 (2 H, m), 3. 42 (2 H, m),

4.84 (2H, s), 4.85 (2H, s),

4.88(2H, s), 7.04, 7.12(1H, d,

J = 8.6 Hz), 7.45, 7.49 (1 H, s),

7. 67, 7. 72 (1 H, d, J = 8. 6 H z) •

実施例38

3- [4- [N- [3- (ピペリジン-4-イル) プロピオニル] アミノ] アセチル] フェニルプロピオン酸・トリフルオロ酢酸塩

3 - (1 - t - プトキシカルボニルピペリジン-4 - イル)プロピオン酸および参考例12の化合物より合成した。

1. 73(4H, m), 2. 34(2H, t, J = 8H)

z), 2.61~2.73(2H, m), 2.78(2

H, t, J = 8 H z), 3.05 (2 H, t, J = 8

Hz), 4.02~4.15(1 H, m), 4.71

(2 H, d, J = 4 H z), 6. $52 \sim 6$. 56 (1 H,

m), 6.87 (1 H, s), 7.24 ~ 7.34

(12H, m), 7.85 (1H, d, J = 8Hz).

S I M S (m / z) : 6 1 3 (M + 1)

b) 標記化合物

 1 H - N M R (D₂O) δ : 1. 34 ~ 1. 46 (2 H, m), 1. 60 ~ 1. 70 (2 H, m), 1. 98 (2 H, d, J = 14 Hz), 2. 44 (2 H, d, J = 7 Hz), 2. 73 ~ 2. 81 (2 H, m), 2. 9

PCT/JP94/00437 WO 94/21599

```
3 \sim 3.08 (4 H, m), 3.43 (2 H, d, J =
13 Hz), 4. 75 (2 H, s), 7. 47 (2 H,-
d, J = 8 H z), 7, 95 (2 H, d, J = 8 H z).
 SIMS(m/z):347(M^++1)
```

実施例39

4 - [2 - [[(4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチェ ノ [3 , 2 - c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ア ミノ] エチル] フェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

参考例1および14の化合物より合成した。

a) エチル 4-[2-[[(5-t-プトキシカル ボニルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2] - c] ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノ] エチ ル] フェノキシアセテート

実施例1a)の方法に従い合成した。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 30 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.48 (9 H, s), 2.84 (4 H, t, J = 6.8 Hz), 3.63 (2 H, q)J = 6.8 Hz), 3.71 (2 H, brs), 4. 28(2H, q, J = 7.2Hz), 4. 45(2H, brs), 4.61 (2H, s), 6.87 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.11 (1 H, s), 7. 14 (2 H, d, J = 8.6 Hz). $E I M S (m / z) : 488 (M^{+})$

b) a) の化合物 (250 mg) をエタノールに溶か

し、1 N水酸化ナトリウム(2.6 m 1)を加え、氷冷下で3時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、酢酸エチルと水とを加え、1 N塩酸で酸性にした。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮して、4-[2-[[(5-t-ブトキシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]エチル]フェノキシ酢酸(214mg、91%)を得た。

1 H-NMR (CDC13) δ:1.49(9H,s)、2.92(4H,m)、3.45(2H,brs)、4.68(2H,s)、6.87(2H,brs)、4.68(2H,s)、6.87(2H,

b r s) 、 3 . 7 3 (2 H , m) 、 4 . 5 3 (2 H ,
b r s) 、 4 . 6 8 (2 H , s) 、 6 . 8 7 (2 H ,
b r s) 、 7 . 1 0 (2 H , b r s) 、 7 . 2 7 (1 H ,
s) 。

 $FDMS(m/z):461(M^++1)$

c) 実施例1b)の方法に従い標記化合物を得た。
 ¹ H - N M R (C D ₃ O D) δ: 2. 9 2 (2 H, t,

J = 7. 2 H z), 3. 26 (2 H, t, J = 6. 1

Hz), 3.60(2H, t, J=7.2Hz),

3. 64 (2 H, t, J = 6. 1 Hz), 4. 37 (2

H, s), 4.70 (2H, s), 4.97 (2H,

s), 6.95 (2H, d, J = 8.3 Hz),

7. 24 (2H, d, J=8.3Hz), 7.47 (1H, s).

 $FDMS(m/z):361(M^++1)$

実施例40

[[4-[2-[N-[(4,5,6,7-テトラヒ ドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)メチル] アミノ]エチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸 ・トリフルオロ酢酸塩

a) 参考例7の化合物(500mg)のメタノール溶液(20m1)に、参考例20の化合物(822mg)とシアノ水素化ホウ素ナトリウム(235mg)とを加え、室温下16時間攪拌した。反応液を濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した。クロホルム:メタノール(10:1)で溶出し、ジエチル [4-[2-[N-[(5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)メチル]アミノ]エチル]ー、ローフェニレン]ジオキシ]ジアセテート(530mg、49.1%)を得た。

1 H - N M R (C D C 1 3) δ: 1. 28 (6 H, m), 1. 48 (9 H, s), 2. 80 (6 H, m), 3. 78 (2 H, brs), 3. 89 (2 H, s), 4. 41 (2 H, brs), 4. 69 (4 H, m), 6. 57 (1 H, s), 6. 75~6. 85 (3 H, m),

b) a)の化合物 (78 mg) のメタノール溶液 (1

m 1)に1 N 水酸化ナトリウム(5 m 1)を加え、室温下1時間提拌した後、反応液を減圧下濃縮した。残留物にアニソール(1 m 1)とトリフルオロ酢酸(5 m 1)とを加え、3時間攪拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加え、沈殿を濾取した。これを水に溶かし、H P - 2 0 に吸着させ、水洗した後、水:アセトン(1 0:1)で溶出して、標記化合物を5 0 m g (8 7. 9%)得た。

1 H - N M R (D₂ O + D C 1) δ: 2. 81 (2 H, m), 3. 01 (2 H, m), 3. 16 (2 H, m), 3. 42 (2 H, m), 4. 13 (2 H, s), 4. 24 (2 H, s), 4. 67 (4 H, s), 6. 82 (4 H, m).

実施例41

a) 実施例23 a)の化合物(309 mg)をピリジン(2 m1)に溶かし、無水酢酸(1 m1)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルに溶かし、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル: n - ヘキサン(3:1)溶出部

m) 。

よりジエチル [[4 - [2 - [N - [(5 - t - プトキ シカルボニルー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ。 [3, 2-c] ピリジン-2-イル) メチル] - N-ア セチルアミノ] エチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート (163 mg、49.2%) を得た。 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 2 8 (3 H , t , J = 7. 2 H z) , 1. 2 9 (3 H, t, J = 7. 2 Hz), 1.48 (9H, s), 1.92, 2.17 (3 H, s が 2 本)、2.76 (4 H, m)、3.49 (2H, m), 3.69(2H, brs), 4.25 (2 H, q, J = 7. 2 Hz), 4. 26 (2 H, q)7. 2 H z) 、4. 3 4, 4. 5 7 (2 H, s が 2 本)、 4. 41 (2H, brs), 4. 69 (2H, s), 4.70(2H, s), 6.53(1H, s), 6. $64 \sim 6$. 84 (3H, m). 実施例23b)の方法に従って同様に合成し、標 b) 記化合物を得た。

 1
 H - N M R (D₂ O + D C 1) δ: 1. 46,

 1. 9 0 (3 H, s が 2 本) 、 2. 5 4 (2 H, m) 、

 2. 8 1 (2 H, b r s) 、 3. 2 7 (2 H, m) 、

 3. 3 7 (2 H, m) 、 3. 9 6 (2 H, m) 、

 4. 2 7 (2 H, m) 、 4. 4 6 (2 H, s) 、

 4. 4 9 (2 H, s) 、 6. 4 1 ~ 6. 6 3 (4 H,

実施例42

<u>ジー(5-メチルー2-オキソジオキソールー4-イル)メチル [[4-[[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジンー2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジアセテート・トリフルオロ酢酸塩</u>

a) 実施例17a)の化合物(2g)のTHF(50ml)溶液に、水酸化ナトリウム(240mg)の水溶液(50ml)を加え、室温で20分間攪拌した。THFを減圧留去した後、5N塩酸にてpHを3.5に調整し、析出した結晶を濾取した。それを乾燥して、[4-[[(5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ーοーフェニレン]ジオキシ]ジ酢酸を1.21g得た。

¹ H - N M R (D₂O) δ: 1. 52 (9 H, s), 2. 90 (2 H, brs), 3. 74 (2 H, brs), 4. 50 (2 H, brs), 4. 61 (2 H, s), 4. 66 (2 H, s), 4. 86 (2 H, s), 7. 01 (1 H, d, J = 9 Hz), 7. 44 (1 H,

d, J = 2 H z), 7. 48 (1 H, s), 7. 74 (1 H, dd, J = 2 H z, 9 H z).

b) a) の化合物 (100 m g) を D M F (3 m l) に溶かし、4 - プロモメチル-5 - メチル-2 - オキソ

ジオキソール (104mg) とフッ化セシウム (82 mg)とを加え、室温下19時間攪拌した。反応液に水 (10ml)を加え、酢酸エチルで抽出した後、水洗し、 無水硫酸マグネシウムで脱水し、溶媒を留去した。残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、 クロロホルム:メタノール(20:1)溶出部より、ジ - (5-メチル-2-オキソジオキソール-4-イル) メチル [[4-[[(5-t-プトキシカルボニル -4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテートを122 m g 得 た。 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1.50 (9 H, s), 2. 19 (6 H, s), 2. 88 (2 H, brs), 3. 74 (2H, brs), 4. 51 (2H, brs), 4.83 (2H, s), 4.85 (2H, d, J = 4 H z), 4.86 (2 H, s), 5.02 (2 H, s), 6.90 (1 H, d, J = 8 H z), 6.97 ~ 7. 01 (1 H, brs) \ 7. 35 (1 H, s) \ 7. 51 (1 H, d, J = 2 H z), 7. 66 (1 H, dd, J = 2 Hz, 8 Hz). S I M S (m / z) : 773 (M + 1)c) b)の化合物を実施例1b)の方法に従って反応 を行い、標記化合物を得た。

 1 H - N M R (D $_{2}$ O) δ : 2. 1 3 (3 H, s) .

WO 94/21599

2. 1 5 (3 H, s), 3. 2 5 (2 H, b r s),
3. 6 0 ~ 3. 6 4 (2 H, m), 4. 3 7 (2 H,
b r s), 4. 9 7 (2 H, s), 5. 0 2 (2 H,
s), 5. 1 1 (4 H, s), 7. 0 7 (1 H, d, J)
= 8 H z), 7. 4 8 (1 H, d, J = 2 H z),
7. 5 5 (1 H, s), 7. 7 4 (1 H, d d, J = 2 H z)
H z, 8 H z),

F D M S (m / z): 673 (M + 1) 実施例43

[[4-[2-[2-(ピペリジン-4-イル) エチル] オキサゾール-5-イル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸・1/2硫酸塩

実施例18の化合物(200mg)を濃硫酸(1ml)に溶かし、室温下2時間攪拌した。氷水を加え、析出した結晶を濾取し、水洗し、乾燥して、標記化合物を76mg(50%)得た。

 1 H - N M R (D $_{2}$ O) δ : 1. 28 ~ 1. 45 (2 H, m) , 1. 46 ~ 1. 68 (3 H, m) , 1. 82 ~ 1. 95 (2 H, m) , 2. 58 ~ 2. 70 (2 H, m) , 2. 85 ~ 2. 88 (2 H, m) , 3. 33 ~ 3. 47 (2 H, m) , 4. 55 (2 H, s) , 4. 58 (2 H, s) , 6. 74 (1 H, d, J = 9 H z) , 6. 79 (1 H, s) , 6. 91 (1 H, d, J = 9 H z) , 6. 99 (1 H, s) ,

 $FDMS(m/z):405(M^++1)$

実施例44

 2-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニルアミノ]アセチル]ピリジン-5-イルオキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

a) オキサリルクロライド (10μ1) のジクロルメ タン (O . 5 m l) 溶液に、- 7 8 ℃ でジメチルスルホ キシド (17 μ 1) のジクロルメタン (0.5 m 1) 溶 液を加え、4分間攪拌した。これに実施例21a)の化 合物 (58 m g) の ジクロルメタン溶液 (1 m l) を加 え、15分間攪拌した。さらにトリエチルアミン(76 μ 1)を加え、 - 7 8 ℃で 1 5 分、 0 ℃で 3 0 分反応さ せた。飽和塩化アンモニウム水溶液で反応を停止させ、 酢酸エチルで抽出し、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、 酢酸エチル: n - ヘキサン (1:2) 溶出部より、t -プチル 2-[[(5-t-プトキシカルボニル-4, 5, 6, 7 - テ·トラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジ ン - 2 - イル) カルボニルアミノ] アセチル] ピリジン - 5 - イルオキシアセテートを12mg得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 9 (9 H, s), 1. 5 0 (9 H, s), 2. 8 7 (2 H, m),

- 3.73(2H, m), 4.50(2H, s),
- 4. 66 (2 H, s) $\sqrt{5}$. 09 (2 H, d, J = -
- 4. 7 H z), 6. 90 (1 H, t, J = 4. 7 H z),
- 7. 27 (1 H, dd, J = 2. 8, 8. 9 H z).
- 7. 32(1 H, s), 8.07(1 H, d, J =
- 8. 9 Hz), 8. 36 (1 H, d, J = 2.8 Hz)
- b) a)の化合物を実施例1b)と同様な方法で処理
- し、標記化合物を10mg(73%)得た。
 - ¹ H N M R (C D ₃ O D) δ: 3. 2 O (2 H, t,
- J = 5.8 H z), 3.31 (2 H, s), 3.58
- (2H, t, J = 5.8Hz), 4.32(2H, s),
- 4. 98 (2 H, s), 6. 61 (1 H, s), 7. 4
- 8 (1 H, d d, J = 2.8, 8.9 Hz), 8.05
- (1 H, d, J = 8.9 Hz), 8.40 (1 H, d,
- J = 2 . 8 H z)
 - $SIMS(m/z):376(M^++1)$

実施例45

[[4-[[2-[(4,5,6,7-テトラヒドロ チエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] アミノ]-1-ヒドロキシエチル]-o-フェニレン] ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

- a) 実施例18a)の化合物(634mg)をエタノ
- ル (6 m l) に溶かし、水素化ホウ素ナトリウム
- (52mg)を加え、室温下3時間攪拌した。反応液を

酢酸エチルにて抽出し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:nーヘキサン(2:1)溶出部より、ジー t ーブチル

[[4 ー [[2 ー [(5 ー t ー ブトキシカルボニルー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ [3,2ーc] ピリジンー2ーイル)カルボニル] アミノ] ー1ーヒドロキシエチル] ー o ーフェニレン] ジオキシ] ジアセテートを370mg(58.2%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 7 (2 7 H) ,

2.85 (2H, brs), 3.18 (1H, brs),

3. 43 (1 H, m), 3. 72 (2 H, brs),

3.82(1H, m), 4.45(2H, s),

4. 59 (2 H, s), 4. 60 (2 H, s),

4.86(1H, m), 6.35(1H, brs),

6. 82 (1 H, d, J = 8. 0 H z), 6. 92 (2

H, m), 7.20(1H, s).

b) a)の化合物を実施例1b)の方法と同様に処理し、標記化合物を得た。

¹ H - N M R (D M S O - D ₆) δ: 3. 05 (2 H, m)、3. 74 (1 H, m)、4. 18 (2 H, m)、4. 60~4. 75 (4 H, m)、6. 77~6. 91 (4 H, m)、4 H分が溶媒と重なっている。

実施例46

4-[[2-(4,5,6,7-テトラヒドロチエナ [3,2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] チア ゾール-4-イル] フェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸 塩

a) 4′-(4-メトキシベンジル)オキシアセトフェノンを参考例15b)の方法に従い反応させ、4′-(p-メトキシベンジル)オキシー2-プロモアセトフェノンを得た。

1 H - N M R (C D C 1 3) δ: 3. 8 2 (3 H, s)、4. 4 0 (2 H, s)、5. 0 7 (2 H, s)、6. 9 3 (2 H, d, J = 8. 9 H z)、7. 0 2 (2 H, d, J = 8. 9 H z)、7. 0 2 (2 H, d, J = 8. 9 H z)、7. 9 7 (2 H, d, J = 8. 9 H z)。 S I M S (m / z): 3 3 5 (M + + 1) b) ホルムアミド(2 m 1)に五硫化リン(1 9 8 m g)を加え、室温で一晩攪拌した。これに上記a)の化合物(1. 3 4 g)のT H F (5 m 1)溶液を加え、1時間攪拌した。飽和重曹水と水とを加え、酢酸エチルで抽出し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。得られた結晶をエーテルで洗浄した後、溶媒を留去した。得られた結晶をエーテルで洗浄した後、乾燥し、4 - [4 - (p - メトキシベンジル)オキシフェニル]チアゾールを689mg(58%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 3. 8 2 (3 H,

s), 5. 04 (2 H, s), 6. 92 (2 H, d, J = 8. 6 - Hz), 7. 03 (2 H, d, J = 8. 6 - Hz), 7. 38 (2 H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 40 (1 H, d, J = 1. 9 Hz), 7. 86 (2 H, d, J = 8. 6 Hz), 8. 85 (1 H, d, J = 1. 9 Hz).

E I M S (m / z) : 297 (M⁺)

c) 上記 b)の化合物(1 5 0 m g)をTHF(3
m 1)に溶かし、-78℃に冷却して、n-ブチルリチウム(1.5 M n-ヘキサン溶液、0.33m1)を 滴下し、同温度で1 0 分間攪拌した。この溶液に参考例
7 の化合物(1 3 3 m g)のTHF(2 m 1)溶液を 石ール
で希釈し、-78℃で3 0 分間攪拌した。反応液をエーテル
で希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥マトた
の対するといる。残留物をシリカゲルカラムクロマトグ
ラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、2-[1-(5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロキシメチル]-4-[4ン-2-イル)-1-ヒドロキシメチル]-4-[4(p-メトキシベンジル)オキシフェニル]チアゾール
を1 2 5 m g(4 4 %)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 7 (9 H, s)、2. 8 1 (2 H, b r s)、3. 6 3 (1 H, b r s, D $_{2}$ O 消失)、3. 6 9 (2 H, b r s)、

3.81 (3H, s), 4.43 (2H, brs),

5. 03 (2 H, s), 6. 23 (1 H, d, J = -

4. 0 H z), 6. 82 (1 H, s), 6. 92 (2 H,

d, J = 8. 5 H z), 7. 0 1 (2 H, d, J = ...)

8.5 Hz), 7.34 (1 H, s), 7.37 (2 H,

d, J = 8. 5 H z), 7. 8 2 (2 H, d, J =

8.5 Hz).

E I M S (m / z) : 564 (M⁺)

d) 上記 c) の化合物(290mg)をジクロルメタン(6m1)に溶かし、氷冷下、ピリジニウム クロロクロメート(220mg)を加え氷冷下で2時間、室温で1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、不溶物をセライトを用いて濾去した。濾液を飽和重曹水、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトがラマィー(nーヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、2~「(5~tープトキシカルボニルー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ「3,2~c」ピリジン-2~イル)カルボニル】 - 4 - [4 - (p - メトキシベンジル)オキシフェニル】チアゾールを174mg(60.2%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 5 1 (9 H, s), 2. 9 7 (2 H, b r s), 3. 7 7 (2 H, b r s), 3. 8 3 (3 H, s), 4. 5 9 (2 H,

brs), 5.07(2H, s), 6.94(2H, d, J = 8.6 Hz), 7.09 (2 H, d, J = 8.6Hz), 7.39 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 71 (1 H, s), 7. 92 (2 H, d, J = -8.6 Hz) 、8.34 (1 H, brs)。 S I M S (m / z) : 563 (M + 1)e) 上記d)の化合物(170mg)とアニソール (0.2 m 1) とトリフルオロ酢酸 (2 m 1) とを、室 温下で30分反応させた。これにジイソプロピルエーテ ル(10ml)を加え、生じた沈殿を濾取した。得られ た 沈 殿 (1 3 7 m g) を ジ ク ロ ル メ タ ン (2 m l) に 溶 かし、ジーt-プチルジカーポネート(72mg)、ト リエチルアミン (O. 15 m l) 及び D M F (O. 5 m1)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エ チルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1) にて精製し、2-[(5-t-ブトキシカルボニル-4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジ ン-2-イル) カルボニル] -4- (p-ヒドロキシフ ェニル) チアゾール125mg(94%) 得た。 ¹ H - NMR (CDCl₃) δ:1.51 (9 H, s), 2.98(2H, brs), 3.78(2H, brs), 4.59 (2H, brs), 6.96 (2H,

d, J = 8.5 H z), 7.69 (1 H, s),
7.86 (2 H, d, J = 8.5 H z), 8.34 (TH, brs).

E I M S (m / z) : 442 (M⁺)

f) 上記e) の化合物 (119 mg) をDMF (2 ml)に溶かし、炭酸カリウム(74mg)とプロモ酢 酸 t - プチル (0. 047ml) とを加え、60~70 ℃で1、5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、 水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留 去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、t - プチル 4 - [[2 - (5 - t - プチルオキシカルボ ニルー4.5,6,7ーテトラヒドロチエノ[3,2c] ピリジン-2-イル) カルボニル] チアソール-4 得た。 1 H - NMR (CDCl₃) δ : 1.50 (9 H, s), 1. 51 (9 H, s), 2. 98 (2 H, brs), 3. 78 (2H, brs), 4. 59 (4H, s), 7.02(2H, d, J=8.6Hz), 7. 72(1 H, s), 7. 92(2 H, d, J =8.6 Hz)、8.35(1 H, brs)。 E I M S (m / z) : 5 5 6 (M⁺)

g) 上記 f)の化合物を実施例 1 b)の方法と同様に処理し、標記化合物を得た。

```
^{1} H - N M R ( D M S O - D _{6} + d _{2} O ) \delta :
```

3. 25 (2 H, m), 3. 51 (2 H, m),

4. 35 (2 H, brs), 4. 76 (2 H, s),

7. 0.8 (2 H, d, J = 8.7 Hz) $\times 8.05 (2$

H, d, J = 8.7 Hz), 8.41(1 H, s),

8.43(1H, s).

 $FDMS(m/z):400(M^+)$

実施例47

4-[[4-(4,5,6,7-テトラヒドロチェノ [3,2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] チア ゾール-2-イル] フェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸 塩

a) 4-(p-メトキシベンジル)オキシベンゾニトリル(7.18g)をピリジン(100ml)に溶かし、トリエチルアミン(20ml)を加え、室温で30分間硫化水素ガスを通じた。室温で3時間、50℃で一晩攪拌し、減圧下に溶媒を留去した。残渣にエーテルを加え、結晶を適取し、乾燥した後、4-(p-メトキシベンジル)オキシチオベンズアミドを8.05g(98%)得た。

E I M S (m / z): 273 (M⁺)
b) 上記 a) の化合物 (273 m g) を D M F (3 m 1) に溶かし、クロルアセトアセトアルデヒド (40% 水溶液、0.3 m 1) を加え、60℃で3時間攪拌し

た。反応液を酢酸エチルで希釈し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去した。残留物にエーテルを加え、結晶を濾取し、乾燥した後、2-[4-(p-メトキシベンジル)オキシフェニル]チアゾールを203mg(70%)得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 3. 8 2 (3 H,

s), 5.04(2H, s), 6.93(2H, d,

J = 8.7 H z), 7.03 (2 H, d, J = 8.7

Hz), 7. 25 (1 H, d, J=3. 3 Hz),

7. 3.7 (2 H, d, J = 8.7 Hz), 7. 8.0 (1

H, d, J = 3. 3 H z), 7. 9 1 (2 H, d, J =

8.7 Hz).

E I M S (m / z) : 2 9 7 (M⁺)

c) 上記 b) の化合物を実施例 2 9 c) ~ g) の方法 に従って反応を行い、標記化合物を得た。

 1 H - N M R (D M S O - d $_{6}$) δ : 3. 18 (2 H ,

m), 3.50(2H, m), 4.29(2H,

brs), 4.80 (2H, brs), 7.09 (2H,

d, J = 8. 8 H z), 8. 0 2 (2 H, d, J =

8.8 Hz), 8.06 (1 H, s), 8.68 (1 H, s),

参考例22

 ン酸

五硫化リン(6.668g,30mmol)のホルムアミド(25ml)懸濁液を室温にて一晩投拌した。反応溶液に水を加え、エーテルで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去し、チオホルムアミド(3.964g)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 3 0 (3 H, t, J = 7. 0 3 H z), 2. 88 ~ 3. 0 0 (2 H, m),

3. $74 \sim 3$. 87 (2H, s), 4. 20 (2H, q) J = 7. 03Hz), 4. 73 (2H, s), 8. 68 (1H, s).

b) 4, 5, 6, 7-rh = 15, 4-c] 2 + 2 + 3 + 4

参考例20a)の化合物(3.20g,15.6 mmol)に3.5NKOH(50m1)を加え、1時間加熱還流した。反応液を室温に戻し、氷冷下濃塩酸にてpHを8~9にした。これに食塩を加えて飽和させた後、クロロホルムで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去し、淡黄色澄明の油状物として標題化合物を1.488g(68.0%)得た。これは精製することなしに次の反応に用いた。

参考例20b)の化合物(1.458g,10.4mmol)のDMF(50ml)溶液に、室温にて、トリエチルアミン2.2ml(2.2ml,15.8mmol)とジーtーブチルジカーボネート(2.5ml,10.9mmol)とを加えた。室温で5時間攪拌した後、氷冷下1NHC1(50ml)を加えた。これを酢酸エチルで抽出し、飽和炭素水素ナトリウム、飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去し、粗生成物を2.585g得た。これをシリ

カゲルカラムクロマトグラフィー(c - 2 0 0 = 1 0 0 g、ヘキサン: 酢酸エチル=1 0:1~5:1)にて精製することにより、淡黄色結晶の標題化合物を1.49 3 g (5 9.7%) 得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 9 (9 H,

- s), 2.84 \sim 3.03(2H, m), 3.66 \sim
- 3.85(2H, m), 4.68(2H, s),
- 8.68(1H, s).

E I M S : 240 (M +)

d) <u>6-t-プトキシカルボニル-4,5,6,7-</u>テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-カルボン酸

アルゴン努囲気下、参考例20c)の化合物(721. 0mg、3.0m01)のTHF(50m1)溶液に、 -78℃にて、n-ブチルリチウムの1.6Mヘキサン 溶液(2.44m1、3.9m01)をゆっくり滴下した。 5分間攪拌した後、-78℃にて二酸化炭素を1時間吹 き込んだ。水とエーテルとを加え、5N水酸化ナトリウムで抽出した後、濃塩酸にてpHを4とした。無水硫酸 ナトリウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去し、褐色結 晶として標題化合物を434.3mg(50.9%)得 た。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 50 (9 H,

s)、2.90~3.05(2H, m)、3.69~ 3.87(2H, m)、4.75(2H, s)。 実施例48

[[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチア ソロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] アミノ]-1-ヒドロキシエチル]-o-フェニレン] ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

a) $\ddot{y} - t - \vec{y} + \nu$ [[4 - [[[$(6 - t - \vec{y}) + \nu$] $4 - \nu$] [$4 - \nu$] [[$(6 - t - \vec{y}) + \nu$] ν] [$(6 - t - \vec{y})$] ν] [(

参考例 2 0 d)の化合物(1 3 7. 9 m g, 0. 4 8 5 mmol)とジー t ーブチル [4 ー (2 ー アミノー 1 ー ヒドロキシエチル)ー o ーフェニレン]ジオキシ]ジアセテート(2 0 9. 5 m g, 0. 4 8 5 mmol)の入ったフラスコにHOBT(7 2. 2 m g, 0. 5 3 4 mmol)のDMF(4. 8 m 1)溶液を加えた。このフラスコに、氷冷下、トリエチルアミン(7 5 m 1, 0. 5 3 8 mmol)と1ーエチルー3ー(3′ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド(WSCI)(1 0 2. 4 m g, 0. 5 3 4 mmol)を加え、1 0 分間攪拌した後、室温まで昇温させた。4. 5 時間攪拌した後、さらにHOBT(7 2. 2 m g, 0. 5 3 4 mmol)とWSCI

(102.4 mg, 0.534 mmol) を加え、室温にて20.5時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去し、粗生成物を398.2 mg得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(CHCl3:MeOH=50:1~150:1)にて3回精製することにより、淡黄色結晶の標題化合物を152.6 mg(47.4%)得た。

1 H - N M R (C D C 1 3) δ: 1. 4 4 ~ 1. 5 4

(2 7 H, m) 、 2. 8 2 ~ 2. 9 2 (2 H, m) 、

3. 4 1 ~ 3. 5 2 (2 H, m) 、 3. 6 8 ~ 3. 8 6

(3 H, m) 、 4. 5 9 (2 H, s) 、 4. 6 0 (2 H, s) 、 4. 6 0 (2 H, s) 、 4. 6 9 (2 H, s) 、 4. 8 3 ~ 4. 8 9 (1 H, m) 、 6. 8 3 (1 H, d, J = 8. 7 2 H z) 、

6. 9 1 ~ 6. 9 7 (2 H, m) 。

E I M S (m / z) : 663 (M⁺)

b) 前記 a)の化合物(115.3mg,0.174mmmol)のアニソール(0.5m1)溶液に、0℃にてトリフルオロ酢酸(2.0m1)を加えた。反応溶液を室温に昇温した後、4時間攪拌した。0℃にてイソプロピルエーテルを加え、結晶を析出させた後、結晶を吸引減取した。これを凍結乾燥することにより、粗生成物を82.1mg得た。これをLHカラム(50%メタノール)にて精製することにより白色結晶の標題化合物を

76.6mg(77.8%)得た。

1 H - N M R (D M S O - d 6) δ: 2. 86~3.0 6 (2 H, m)、3. 40~3. 89 (5 H, m)、
4. 25~4. 50 (2 H, m)、4. 55~4. 70
(4 H, m)、6. 68~6. 98 (3 H, m)。
参考例23

<u>t - プチル [4 - (アミノアセチル) - 2 - プロビ</u>ルオキシ]フェノキシアセテート・塩酸塩

a) $t - 7 + \nu = [4 - (r 3 + r + \nu) - 2 - r]$ $1 + \nu = 1 + \nu$

参考例19 b)で合成した化合物500mg(1.63mm01)をアセトン7m1に溶解し、炭酸カリウム(270mg)とヨウ化アリル(0.5m1)とを加え、室温で25時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧濃縮した。得られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開系:クロロホルム/酢酸エチル=20/1)にて精製し、淡黄色結晶として標題化合物(500mg、収率88%)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 4 8 (9 H, s), 4. 5 0 (2 H, s), 4. 6 7 (2 H, s), 4. 6 8 ~ 4. 7 0 (2 H, m), 5. 3 0 ~ 5. 3 5 (1 H, m), 5. 4 2 ~ 5. 5 0 (1 H, m),

6. $0.4 \sim 6$. 1.3 (1 H, m), 6. 4.9 (1 H, d, J = 8. 2.1 Hz), 7. 4.7 (1 H, dd, J = -

2. 06 Hz, 8. 21 Hz), 7. 53 (1 H, d,

J = 2 . 0 6 H z).

E I M S (m / z) : 3 4 7 (M +)

b) 参考例 9 b) の方法に従って、前記 a) の化合物 4 8 5 m g (1. 4 0 mm ol) から、淡黄色油状物質として標題化合物 (4 7 4 m g, 収率 9 4 %) を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 0 8 (3 H, t,

J = 7.49 Hz), 1.49 (9 H, s), 1.86

(2 H, m, J = 7.49 Hz), 4.06 (2 H, t,

J = 7.49 H z), 4.52 (2 H, s), 4.74

(2 H, s), 6.97 (1 H, d, J = 8.32

Hz), 7.58 (1 H, d, J=2.22 Hz),

7. 62 (1 H, dd, J = 2. 22 Hz, 8. 32

Hz) \circ

E I M S (m / z) : 3 2 3 (M⁺)

実施例49

 4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセ

 チル]-2-プロルオキシフェノキシ酢酸・トリフルオ

 口酢酸塩

ピリジン-2-イル) カルボニル] アミノアセチル] -2-プロピルオキシフェノキシアセテート 実施例 9 a) の方法に従って、参考例 1 の化合物 3 5 5 m g (1. 2 5 mmol)、参考例 2 6 b) の化合 物(450mg)から黄色泡状物質として標題化合物 (580mg, 収率79%)を得た。 ¹ H - N M R (C D C l ₃) δ : 1 . 0 8 (3 H , t , J = 7.49 Hz), 1.48 (9 H, s), 1.50 (9 H, s), 1.90 (2 H, m, J = 7.49Hz), 2.88(2H, brs), 3.74(2H, brs), 4. 06 (2 H, t, J = 7. 49 Hz), 4.51(2H, brs), 4.67(2H, s), 6. 82 (1 H, d, J = 8. 60 Hz), 7. 04 (1 H, brs), 7.33 (1 H, s), 7.55 (1 H, d, J = 2. 2 2 Hz), 7. 60 (1 H, dd, J = 2. 22Hz, 8.60Hz) E I M S (m / z) : 588 (M +)b) 実施例9 b)の方法に従って、前記a)の化合 物 (5 0 0 m g, 0. 8 4 9 mmol) から淡黄色泡状物質 として標題化合物(389mg,収率84%)を得た。 ¹ H - N M R (C D ₃ O D) δ: 1. 0 9 (3 H, t, J = 7. 2 1 H z) , 1. 8 7 (2 H, m, J =7. 2 1 H z), 3. 2 1 (2 H, t, J = 6.10Hz), 3.58 (2 H, t, J=6.10 Hz),

```
4. 0 6 (2 H, t, J = 7. 2 1 H z), 4. 3 2
(2 H, b r s), 4. 8 0 (2 H, s), 4. 8 2.
(2 H, s), 7. 0 0 (1 H, d, J = 8. 6 0
H z), 7. 5 4 (1 H, s), 7. 5 9 (1 H, s),
7. 6 8 (1 H, d, J = 8. 6 0 H z),
f d M S (m/z): 4 3 3 (M + 1)
```

参考例24

<u>t - プチル [4 - (アミノアセチル) - 2 - ヒドロ</u> キシ] フェノキシアセテート・塩酸塩

参考例9 b) の方法に従って、参考例1 9 b) で合成した化合物5 0 0 m g (1. 6 3 mmol) から淡黄色粉末として標題化合物(4 5 6 m g, 収率8 8 %) を得た。
 1 H - N M R (C D 3 O D) δ:1. 5 1 (9 H,
s)、4. 8 8 (2 H, s)、4. 7 6 (2 H, s)、
6. 9 7 (1 H, d, J = 8. 6 0 H z)、7. 4 8
(1 H, d, J = 2. 2 2 H z)、7. 5 2 (1 H,

d d , J = 2 . 2 2 H z , 8 . 6 0 H z) $_{\circ}$

S I M S (m / z) : 282 (M + 1)

実施例 5 0

4 [[(4 , 5 , 6 , 7 - テトラヒドロチエノ [3 , 2 - c] ピリジン-2-イル)カルボニル] アミノアセチル] - 2 - ベンジルオキシフェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

a) t-プチル 4-[[(5-t-プトキシカルボ ニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2= c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル] -2-ヒドロキシフェノキシアセテート

実施例 9 a)の方法に従って、参考例 1 の化合物 1 . 6 g (5 . 6 6 mm o i)、参考例 2 8 の化合物 (1 . 8 g)から黄色油状物質として標題化合物 2 . 8 g (収率 9 3 %)を得た。

1 H - N M R (C D C 1 3) δ: 1. 5 0 (9 H, s), 1. 5 1 (9 H, s), 2. 8 8 (2 H, b r s), 3. 7 4 (2 H, b r s), 4. 5 0 (2 H, b r s), 4. 6 3 (2 H, s), 4. 8 4 (2 H, d, J = 4. 1 7 H z), 6. 9 1 (1 H, d, J = 8. 6 0 H z), 7. 0 2 (1 H, b r s), 7. 3 3 (1 H, s), 7. 5 4 (1 H, d d, J = 2. 2 2 H z, 8. 6 0 H z), 7. 6 2 (1 H, d, J = 2. 2 2 H z).

b) tープチル 4ー[[(5ーtープトキシカルボニルー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ[3,2ーc]ピリジンー2ーイル)カルボニル]アミノアセチル]-2ーベンジルオキシフェノキシアセテート

前記 a)の化合物(1 0 0 m g , 0 . 1 8 3 mmol)を D M F (3 m l) に溶解し、炭酸カリウム (3 0 m g)、 ベンジルプロマイド (5 0 μ l) を加え、室温で 2 時間

投押した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧濃縮し、得られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開系クロロホルム/酢酸エチル=10/1)にて精製し、淡黄色油状物質として標題化合物54mg(収率46%)を得た。

c) 実施例9b) の方法に従って、前記b) の化合物(54mg) から淡黄色粉末として標題化合物(30mg, 収率60%) を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 3. 2 9 (2 H, b r s), 3. 6 8 (2 H, b r s), 4. 4 0 (2 H, b r s), 4. 8 6 (2 H, s), 4. 9 1 (2 H, s), 5. 3 0 (2 H, s), 7. 1 1 (1 H, d, J = 8. 4 6 H z), 7. 4 0 ~ 7. 6 2 (6 H, m), 7. 7 4 (1 H, d, J = 2. 0 5 H z), 7. 7 8 (1 H, d d, J = 2. 0 5 H z, 8. 4 6 H z).

 $EDMS(m/z):481(M^{+}+1)$

参考例 2 5

<u>t - プチル [4 - (アミノアセチル) - 2 - (エト</u> キシカルボニルメチルオキシ)]フェノキシアセテート

・塩酸塩

a) tープチルー. [4-(アジトアセチル)-2-(エトキシカルボニルメチルオキシ)]フェノキシアセ テート

参考例19b)で合成した化合物(500mg、1.63mm01)をアセトン(5m1)に溶解し、炭酸カリウム(270mg)、プロモ酢酸エチル(0.2m1)を加え、室温で6時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧濃縮して得られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開系クロロホルム/酢酸エチル=20/1)で精製し、淡黄色結晶として標題化合物(552mg、収率86%)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 3 1 (3 H, t, J = 7. 2 1 H z), 1. 4 8 (9 H, s), 4. 2 7 (2 H, q, J = 7. 2 1 H z), 4. 4 9 (2 H, s), 4. 6 8 (2 H, s), 4. 7 7 (2 H, s),

6. 83 (1 H, d, J = 9. 1 5 Hz), 7. 4 9 ~ 7. 51 (2 H, m)

F D M S (m / z) : 3 9 3 (M +)

b) 参考例9b)の方法に従って、上記a)の化合物 200mg(0.508mmol)から淡黄色粉末として標-題化合物(183mg,収率89%)を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 3 8 (3 H, t, $_{7}$

J = 7. 2 1 H z) , 4. 3 4 (2 H, q, J =

7. 2 1 H z) , 4. 6 2 (2 H, s) , 4. 8 9 (2

H, s), 4. 93 (2H, s), 7. 14 (1H, d,

J = 8.60 Hz), 7.70 (1 H, d, J =

2. 2 2 H z) , 7. 8 0 (1 H, d d, J = 2. 2 2

Hz, 8, 60 Hz).

S I M S (m / z) : 368 (M + 1)

実施例51

4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセナル]-2-(エトキシカルボニルメチルオキシ)フェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

a) tープチル 4ー[[(5-t-プトキシカルボニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]-2-(エトキシカルボニルメチルオキシ)フェノキシアセテート

実施例 9 a) の方法に従って、参考例 1 の化合物 (130 mg, 0.448 mmol)、および参考例 2 5 b) の化合物 (180 mg) とから淡黄色泡状物質として標

題化合物145mg(収率51%)を得た。

 1 H - NMR (CDCl₃) δ : 1. 32 (3H, r,

J = 7. 21 Hz), 2.86 (2 H, brs),

3. 73(2H, brs), 4. 28(2H, q, J=

7. 21 Hz), 4. 50 (2 H, brs), 4. 70

(2 H, s), 4.78(2 H, s), 4.84(2 H, s)

d, J = 4. 16 Hz), 6.85 (1 H, d, J =

8. 60 Hz) 、7. 32 (1 H, s) 、7. 55 (1

H, d, J = 1.94 Hz), 7.65 (1 H, dd,

J = 1.94 Hz, 8.60 Hz).

b) 実施例9b) の方法に従って、前記b) の化合物 (140mg, 0.221mmol) から白色固体として標 題化合物 (78mg, 収率60%) を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 38 (3 H, t, J = 7. 2 1 H z) , 3. 30 (2 H, b r s) ,

3. 67(2H, brs), 4. 34(2H, q, J =

7. 21 Hz), 4. 41 (2 H, s), 4. 89 (2

H, s), 4. 94 (2H, s), 7. 15 (1H, d,

J = 8.60 Hz), 7.63 (1 H, s), 7.69

(1 H, d, J = 2. 22 Hz), 7.84 (1 H,

dd, J = 2. 22Hz, 8.60Hz).

実施例52

 4-[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,-2-c]ピリジン-2-イル)カルボニルアミノ]フェ

 1+シ酢酸

実施例9の方法に従って合成した。

 δ (DMSO-d_f): 3.10(2H, s),

3. 47 (2 H, s), 4. 25 (2 H, s),

4. 64(2H, s), 6.90(2H, d, J =

8.8 H z)、7.60(2 H, d, J = 8.8 H z)。 実施例53

 4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ

 [3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]-2-ヒドロキシフェノキシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例9 b) の方法に従って、実施例5 0 a) の化合物(1 0 0 m g, 0. 1 8 3 mmol) から、淡橙色固体として標題化合物(5 5 m g, 収率6 0 %) を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 3. 30 (2 H, t,

J = 6. 10 H z), 3.67 (2 H, t, J =

6. 10 Hz), 4. 42 (2 H, brs), 4. 90

(2 H, d, J = 5. 0.0 Hz), 4. 9 9 (2 H,

s), 7. 29 (1 H, d, J = 8. 60 H z),

7. 66 (1 H, s), 7. 89 (1 H, d, J =

1. 9 4 H z) \sim 7. 9 5 (1 H, dd, J = 1. 9 4

Hz, 8. 60 Hz) .

実施例54

 4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセ

 チル]-2-(N-エチルカルバモイルオキシ)フェノ

 キシ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

実施例 5 0 a)の化合物(2 8 0 m g, 0. 5 1 2 mm ol)を D M F に溶解し、トリエチルアミン(0. 1 m l)とエチルイソシアネート(5 0 μ l)とを加え、室温で4時間攪拌した。反応液に水を加え、1 N 塩酸で酸性に調整した。溶液を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧濃縮し、冷のないで乾燥した。無機塩を濾別し、溶液を減圧濃縮し、冷のないが質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=100/1)にて精製して、淡黄色泡状物質として標題化合物175 m g (収率55%)を得た。

 1 H - N M R (C D C l $_{3}$) δ : 1. 2 4 (3 H, t, J = 7. 1 8 H z), 1. 4 8 (9 H, s), 1. 4 9 (9 H, s), 2. 8 8 (2 H, b r s), 3. 3 3

```
(2 H, m), 3. 73 (2 H, brs), 4. 50
(2 H, brs), 4.62 (2 H, s), 4.84 -
(2 H, d, J = 4.11 Hz), 5.27 (1 H,
brs), 6.89 (1 H, d, J = 8.72 Hz),
7. 04 (1 H, brs) 、7. 33 (1 H, s) 、
7.81(1H, s), 7.85(1H, d, J =
8.72Hz).
 F D M S (m/z): 617 (M<sup>+</sup>)
b) 実施例9b)の方法に従って、前記a)の化合物
(50 mg, 0. 0809 mmol) から白色固体として標
題化合物(10mg、収率21%)を得た。
 ^{1} H - NMR (CD _{3} OD) \delta: 1. 28 (3 H, t,
J = 7. 21 Hz), 3. 27 ~ 3. 34 (4 H, m),
3. 67 (2 H, t, J = 6. 38 Hz), 4. 41
(2 H, brs), 4.88(2 H, s), 4.89
(2 H, s), 7. 21 (1 H, d, J = 8.88
H z ) 、 7 . 6 3 (1 H , s) 、 7 . 8 7 (1 H , d ,
J = 1.94 Hz), 8.02 (1 H, dd, J =
1. 94 Hz, 8. 88 Hz).
```

参考例26

<u>2-アミノアセチル-4,5-ジ(t-ブトキシカル</u>-ボニルメチル)オキシピリジン・二塩酸塩

a) $5 - (\sqrt{3}) \sqrt{1 + \sqrt{2} - 2} - (\sqrt{1}) \sqrt{1 + \sqrt{2}}$ - $\sqrt{1 + \sqrt{2}}$

コウジ酸(28g)のDMF(200m1)溶液に 炭酸カリウム(32g)を加え、室温にて30分間攪拌 した後、塩化ベンジル(25g)を加え、更に60時間 攪拌した。反応液から溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶媒を留去した残 留物を温酢酸エチルより結晶化し、5-ベンジルオキシ -2-ヒドロキシメチル-4-オキソ-4H-ピラン (34.6g)を得た。

¹ H - N M R (C D ₃ O D) δ: 4. 40 (2 H, s), 5. 02 (2 H, s), 6. 51 (1 H, s), 7. 32~7. 44 (5 H, m), 8. 00 (1 H, s),

b) <u>5-ベンジルオキシ-4-ヒドロキシ-2-ヒド</u>ロキシメチルピリジン

参考例26a)の化合物(11g)のメタノール(2 0ml)溶液に、25%アンモニア水(100ml)を 加え、封管中、100℃にて16時間攪拌した。反応液 から溶媒を留去し、残留物を温メタノールより結晶化し、 5-ベンジルオキシー4ーヒドロキシー2ーヒドロキシ メチルピリジン(10g)を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 4. 5 1 (2 H, s) $_{5}$ 5 . 0 9 (2 H, s) $_{5}$ 6 . 4 3 (1 H, s) $_{5}$ 7 . 2 9 ~ 7 . 4 5 (6 H, m) $_{6}$

c) $\frac{5 - (\sqrt{3}) \sqrt{3} + \sqrt{3} - (1 - \sqrt{1}) + \sqrt{3} \sqrt{3}}{1 - (1 + \sqrt{2}) \sqrt{3}}$

参考例26b)の化合物(5g)のDMF(500m 1)溶液に炭酸カリウム(3g)、及びプロモ酢酸 t ー ブチル(3.5ml)を加え、室温にて4時間攪拌した。 反応液を酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶 媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し、酢酸 エチル:nーヘキサン(1:1)溶出部より、5ーベン ジルオキシー4ー(tープトキシカルポニルメチル)オ キシー2ーヒドロキシメチルピリジン(4.2g)を得 た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 7 (9 H, s), 4. 6 1 (2 H, s), 4. 6 5 (2 H, s),

5. 17 (2 H, s), 6. 75 (1 H, s), 7. 30~7. 45 (5 H, m), 8. 06 (1 H, s), s),

d) <u>4-(t-プトキシカルボニルメチル)オキシー</u> 5-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチルピリジン

参考例26c)の化合物(20g)のメタノール (200ml)溶液に10%パラジウムー炭素(1g) を加え、接触還元(75分間)を行った。反応液を濾過 し、滤液から溶媒を留去し、4-(t-プトキシカルボ ニルメチル)オキシー5-ヒドロキシー2-ヒドロキシ メチルピリジン(12.4g)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 50 (9 H, s), 4. 58 (2 H, s), 4. 63 (2 H, s), 6. 75 (1 H, s), 8. 10 (1 H, s). e) $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ - $_{2}$ $_{5}$ (t - $_{7}$

参考例26d)の化合物(3g)のDMF(30ml)溶液に60%NaH(0.47g)を加え、室温にて1時間攪拌した。次にプロモ酢酸tープチル(1.73ml)のDMF(30ml)溶液を5時間で滴下し、更に2時間攪拌した。反応液から溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し、酢酸エチル:n-ヘキサン(3:1)溶出部より、4,5-ジ(t-

プトキシカルボニルメチルオキシ) - 2 - ヒドロキシメ チルピリジン (3. 1 g) を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 3) δ : 1. 48 (.9 H,

s), 1.49(9H, s), 4.63(2H, s).

4.64(2H, s), 4.65(2H, s),

6.67(1H, s), 8.11(1H, s).

f) $\frac{4}{5} - \frac{3}{5} + \frac{1}{5} - \frac{1}{5} + \frac$

参考例 2 6 e)の化合物(6 g)のジクロロメタン(8 0 m 1)溶液に、二酸化マンガン(1 0 g)を加え、室温にて 1 6 時間 攪拌した。反応液を濾過し、濾液から溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し、酢酸エチル:n - ヘキサン(1:1)溶出部より、4,5ージ(t - プトキシカルボニルメチル)オキシー 2 - ホルミルピリジン(4.6 g)を得た。

g) $\frac{4.5-3(t-7)+2}{(t-7)+2}$ $\frac{5-3(t-7)+2}{(t-7)+2}$

参考例26f)の化合物(4.6g)のTHF(50ml)溶液に、-40℃にてメチルマグネシウムプロマイド(1.02mol/lin THF,17.9ml)を加え、 30分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し酢酸エチル:n-ヘキサン(2:1)溶出部より、4.5-ジ(tープトキシカルボニルメチルオキシ)-2-(1-ヒドロキシ)エチルピリジン(2.82g)を得た。

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 48 (2 1 H, m), 4. 63 (2 H, s), 4. 66 (2 H, m), 4. 78 (1 H, m), 6. 68 (1 H, s), 8. 08 (1 H, s).

h) <u>2-アセチル-4,5-ジ(t-プトキシカルボ</u> ニルメチルオキシ)ピリジン

参考例26g)の化合物(2.8g)のジクロロメタン(30m1)溶液に二酸化マンガン(6.3g)を加え、室温にて16時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液から溶媒を留去し、2-アセチルー4,5-ジ(t-ブトキシカルボニルメチルオキシ)ピリジン(2.58g)を得た。

PCT/JP94/00437

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 49 (18 H, s), 2. 66 (3 H, s), 4. 70 (2 H, s), -4. 74 (2 H, s), 7. 50 (1 H, s), 8. 14 (1 H, s).

i) <u>2-プロモアセチル-4,5-ジ(t-プトキシ</u>カルボニルメチル)オキシピリジン

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 4 9 (18 H, s), 4. 7 0 (2 H, s), 4. 7 5 (2 H, s), 4. 8 1 (2 H, s), 7. 5 2 (1 H, s), 8. 1 3 (1 H, s), j) <u>2-アジドアセチル-4,5-ジ(t-ブトキシ</u>カルボニルメチルオキシ)ピリジン

参考例26i)の化合物(550mg)のDMF
(15ml)溶液にナトリウムアジド(85mg)を加え、室温にて30分間攪拌した。反応液から溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し酢酸エチル:n-ヘキサン(1:3)溶出部より、2-アジドアセチル-4,5-ジ(t-プトキシカルボニルメチルオキシ)ピリジン(442mg)を得た。

¹ H - N M R (C D C l₃) δ: 1. 49 (9 H, s), 1. 50 (9 H, s), 4. 70 (2 H, s), 4. 74 (2 H, s), 4. 80 (2 H, s), 7. 50 (1 H, s), 8. 10 (1 H, s).

k) <u>2-アミノアセチル-4,5-ジ(t-プトキシ</u> カルボニルメチルオキシ)ピリジン・二塩酸塩

参考例26j)の化合物(100mg)のメタノール(8ml)ーCHCl3(2ml)溶液に、10%パラジウムー炭素(10mg)及び1N塩酸(0.5ml)を加え、接触還元(3時間)を行った。反応液を濾過し、濾液を濃縮した後、水を加え、凍結乾燥して、2ーアミノアセチルー4,5ージ(tープトキシカルボニルメチルオキシ)ピリジン・二塩酸塩(104mg)を得た。

¹ H - N M R (C D ₃ O D) δ: 1. 49 (9 H, s), 1. 49 (9 H, s), 7. 63 (1 H, s), -8. 27 (1 H, s).

実施例55

2-[2-[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]ピリジニル-4,5-ジオキシジ酢酸・ニトリクロロ酢酸塩

a) 参考例40の化合物(42mg)のDMF(1 m l) 溶液に、BOP (66mg) 及びN-メチルモル ホリン (0.05m1)を加え、室温にて1時間攪拌し た後、5-t-プトキシカルポニル-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ [3,2-c] ピリジン-2-イル カルボン酸(70mg)を加え、更に4時間攪拌した。 反応液を酢酸エチルで抽出し、水洗し、乾燥した後、溶 媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムに付し酢酸エ チル: n - ヘキサン (1:2) 溶出部より、ジーt - ブ チルー2- [2- [(5-t-プトキシカルポニルー4, 5. 6. 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジ ン-2-イル)カルボニル]アミノアセチル]ピリジニ ル-4,5-ジオキシジアセテート(46mg)を得た。 1 H - NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 49 (9 H, s), 1.50 (9 H, s), 2.87 (2 H, brs), 3. 73 (2H, brs), 4. 50 (2H,

s), 4.71 (2H, s), 4.76 (2H, s),

5. 07 (2H, d), 6. 82 (1H, brs), -

7.31(1 H, s), 7.50(1 H, s),

8.15(1H, s).

b) 前記a)の化合物(44mg)のアニソール

(0.06m1) 溶液にトリフルオロ酢酸 (0.3m1)

を 加 え 、 室 温 に て 3 0 分 間 攪 拌 し た 。 反 応 液 に ジ イ ソ ブ

ロピルエーテルを加え、析出した結晶を遮取し、ジェチ

ルエーテルで洗浄して、標記化合物(30mg)を得た。

 1 H - N M R (D M S O - 1 d $_{6}$) δ : 3. 0 4 (2 H,

s), 4.19(2H, s), 4.82~4.93(6

H, m), 7.41 (1 H, s), 7.59 (1 H,

s), 8. 23 (1 H, s).

実施例56

 ジノルマルプチル [[4-[[(4,5,6,7

 -テトラヒドロチエノ [3,2-c]ピリジン-2-イ

 ル)カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]

 ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩

- a) 参考例1の化合物 (392mg, 1.64mmol)
- のDMF (10ml) 溶液に、BOP (800mg,
- 1. 8 1 mg) 、 N メチルモルホリン (0. 4 0 m 1,
- 3. 6 2 mmol) およびジーn プチル [[4 (アミ

ノアセチル) - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテー

ト (710 mg, 1.64 mmol) を加え、室温で1.5

時間攪拌した。反応液を氷水上へ注ぎ、酢酸エチルで抽出した後、水洗した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシ・ウムで乾燥させ、酢酸エチルを留去した。これをさらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1→1:1)で精製し、ジノルマルブチル[[4-[[2-[(5-t-ブトキシカルボニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ーのコンニレン]ジオキシ]ジアセテート500mg(収率45%)を得た。

NMR (CDC1₃) δ : 0. 92 (3H, t, J=7Hz).

1. 36 (4H, m) 1. 50 (9H, s).

1. 63 (4H, m) 2. 87 (2H, s).

3. 74 (2H, s) 4. 22 (2H, t, J=7Hz).

Hz) 4. 22 (2H, t, J=7Hz).4. 50

(2H, s) 4. 79 (2H, s) 4. 81 (2H, s).

s) 4. 84 (2H, d, J=4Hz).6. 89

(1H, d, J=8Hz).7. 55 (1H, d, J=2H, m).

7. 33 (1H, s).7. 55 (1H, d, J=2Hz).

EIMS (m/z): 660 (M⁺)

b) 前記a)の化合物(470mg, 0.711mmol) にアニソール(0.7ml)とトリフルオロ酢酸 (2.4 ml)とを加え、室温で1時間攪拌した。溶媒を留去し、水で抽出し、エーテルで洗浄した。水層を合わせ、凍結乾燥を行い、白色結晶の標題化合物344 mg(収率72%)を得た。

NMR (CD₃OD) δ : 0. 92 (3H, t, J = 7Hz), 0. 93 (3H, t, J = 7Hz),

1. 37 (4 H, m), 1. 63 (4 H, m),

3. 20(2H, t, J=6Hz), 3. 58(2H, t)

t, J = 6 H z), 4. 20 (2 H, t, J = 6 H z),

4. 21 (2H, t, J = 6 H z), 4. 32 (2H,

s), 4, 79 (2H, s), 4, 83 (2H, s),

4. 89(2H, s), 7. 05(1H, d, J=8)

Hz), 7.54 (1 H, s), 7.60 (1 H, d,

J = 2 H z), 7. 74 (1 H, dd, J = 2, 8

H z) \circ

E I M S (m / z) : 560 (M⁺)

実施例57

 ジシクロヘキシル
 [[4-[[(4,5,6,7

 -テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イ

 ル)カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]

 ジオキシ]ジ酢酸

実施例34の化合物のフリー体(700mg,

1. 3 9 mmol) を、シクロヘキサノール(1 4 m l) およびクロロホルム(7 m l) の飽和塩酸溶液中で室温下

一晩攪拌した。反応液にクロロホルムを加え、飽和炭酸水素ナトリウム溶液で中和した後、クロロホルム層を分-取した。これを無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、溶媒を留去した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(CHCl3: MeOH=10:1→4:1)で精製し標題化合物(531mg、収率57%)を得た。
NMR(CDCl3) δ:1.20~1.95(20H,m)、2.84(2H,s)、3.17(2H,t,J=5Hz)、3.93(2H,s)、4.76(2H,s)、4.79(2H,m)、6.88(1H,s)、4.79(2H,m)、6.88(1H,d,J=4Hz)、4.90(2H,m)、6.88(1H,d,J=2Hz)、7.54(1H,d,J=2Hz)、7.63(1H,d,J=2,8Hz)。
EIMS(m/z):612(M+)

参考例27

4-シアノシクロヘキシルカルボン酸

文献記載(J.Am.Chem.Soc.,<u>82</u>,2547(1960))の方法に準じて合成したメチル4ーシアノシクロヘキシルカルボキシレート470mg(2.81mmo1)をメタノール(5m1)に溶解し、氷冷下で1N水酸化ナトリウム(2.8m1)を加え、空温に戻しながら一晩攪拌した。反応液を濃縮し、水を加え、エーテルで洗浄した後、5N塩酸で酸性にした。クロホルムで3回抽出した後、硫酸マグネシウムで乾燥した。無機塩をろ別し、溶液を減圧濃縮して、無色結晶として標記化合物362mg(収率84%)を得た。¹ H-NMR(CDC1₃) δ:1.50~1.70(4 H,m)、2.38~2.54(2 H,m)

実施例58

[[4 - [[トランス-4-アミジノシクロヘキシル]カルボニル N - メチルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩
a) ジーtープチル [[4 [[トランス-4-シアノシクロヘキシル] カルボニルーN-メチルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート実施例9aの方法に従って、参考例1で合成した化合物153mg(1mmol)、90 410mgから淡

黄色油状物質として標記化合物 3 2 5 m g (収率 6 5 %)を得た。

¹ H - N M R (C D C 1 ₃) δ : 1 . 4 7 (9 H , s)

1 . 4 8 (9 H , s) . 1 . 5 8 ~ 1 . 6 8 (4 H , m)

1 . 9 0 ~ 2 . 0 0 (2 H , m) 、 2 . 2 0 ~ 2 . 2

6 (2 H , m) 、 2 . 4 5 ~ 2 . 5 5 (1 H , m) 、 2 .

6 5 ~ 2 . 7 2 (1 H , m) 、 3 . 1 1 (3 H , s) 、

4 . 6 3 (2 H , s) 、 4 . 6 7 (2 H , s) 、 4 . 7

4 (2 H , s) 、 6 . 8 0 (1 H , d , J = 8 . 3 3 H

z) 、 7 . 4 6 (1 H , d , J = 1 . 9 4 H z) 、 7 .

5 5 (1 H , d d , J = 1 . 9 4 H z 、 8 . 3 3 H z)

E I M S (m / z) : 5 4 4 (M +)

前記 a)で合成した化合物 6 5 5 m g(1.2 m m o)
1)をピリジン(1 5 m l)、トリエチルアミン(1 m l)に溶解し、室温で硫化水素ガスを一時間通じたない。 反応液を室温にもどいた で 5 時間 投 けした。 反応液を室温にもどいた 後、酢酸エチルで希釈し、5 % 炭酸水素ナトリウム溶液とでそれぞれ 2 回ずる液と、1 M 硫酸水素カリウム溶液とでそれぞれ 2 回ずつ洗浄した。 有機層と硫酸マグネシウムで乾燥した液がつ洗浄した。 溶液を減圧 濃縮して得られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホル

ム: メタノール = 50:1) で精製し、黄色油状物質と してチオアミド体71mg(収率10%)を得た。 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 48 (9 H, s). 1. 49 (9 H, s), 1. 58~1.65 (4 H, m) , 1. 72~1. 82 (2H, m), 1. 92~2. 0 $0 (2 H, m), 2.54 \sim 2.61 (1 H, m), 2.$ $69 \sim 2.78 (1 H, m), 3.13 (3 H, s),$ 4. 64 (2 H, s), 4. 68 (2 H, s), 4. 7 5 (2 H, s), 6.83 (1 H, d, J = 8.46 H)z), 7. 47 (1 H, d, J = 1. 79 H z), 7. 5.8 (1 H, dd, J = 1.79 Hz, 8.46 Hz)S I M S (m / z) : 5 7 9 (M + 1)[[4 - [[[トランス - 4 - (イミノ(メチル チオ) メチル)シクロヘキシル] カルボニル N - メチルア ミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸 前記b) で合成した化合物 7 0 m g (0 . 1 2 1 m m o 1) をアセトン 7 m l に溶解し、ヨウ化メチル 0 . 7 mlを加え、1時間還流した。反応液を減圧濃縮し、得 られた油状物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=100:1) にて精製し、 黄色油状物質としてイミノチオメチル体69mg(収率 97%)を得た。

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$) δ : 1. 4 7 (9 H, s), 1. 4 8 (9 H, s), 1. 5 5 ~ 1. 6 9 (4 H, m)

1. $92 \sim 1$. 98(2H, m), 2. $02 \sim 2$. 09 (2H, m), 2. 25(3H, s), 2. $30 \sim 2$ -. 43 (1H, m), 2. $60 \sim 2$. 68(1H, m), 3. 11(3H, s), 4. 63(2H, s), 4. 67 (2H, s), 4. 74(2H, s), 6. 80(1H, s), 8. 80(1H, s)

前記c)で合成した化合物62mg(0.107mm o1)をメタノール3m1に溶解し、酢酸アンモニウム を加え、1.5時間還流した。反応液を減圧濃縮し、淡 黄色油状物質としてアミジン体56mg(収率93%) を得た。

<u>アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジアセテート</u>

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ: 1. 48 (9 H, s) 、
1. 49 (9 H, s) 、1. 53 ~ 1. 72 (4 H, m)
、1. 90 ~ 1. 98 (2 H, m) 、2. 00 ~ 2. 0
6 (2 H, m) 、2. 45 ~ 2. 53 (1 H, m) 、2.
8 2 ~ 2. 88 (1 H, m) 、2. 94, 3. 18 (3 H, 2 s) 、4. 69, 4. 71 (2 H, s) 、4. 7
6 、 4 . 78 (2 H, 2 s) 、4. 83, 4. 91 (2

```
H, 2 s)、6.99,7.10(1H, 2 d, J = 8.46 H z)、7.5 4,7.5 8 (1 H, 2 d, J = 2.70 5 H z)、7.68,7.70(1 H, 2 d d, J = 2.70 5 H z、8.46 H z)
e) 前記d)で合成した化合物50mg(0.089
```

e) 前記d)で合成した化合物らりmg(U. U89mmol)をアニソールに溶かし、氷冷下でトリフルオロ酢酸を加えた。その後、室温に戻しながら5時間攪拌した。反応液にイソプロピルエーテルを加え、析出した固体をろ取し、無色固体として標記化合物31mg(収率62%)を得た。

 1 H - N M R (C D $_{3}$ O D) δ : 1. 48 ~ 1. 72 (4 H, m) 、 1. 87 ~ 2. 03 (4 H, m) 、 2. 45 ~ 2. 55 (1 H, m) 、 2. 80 ~ 2. 88 (1 H, m) 、 2. 95, 3. 18 (3 H, 2 s) 、 4. 7 7, 4. 80 (2 H, 2 s) 、 4. 83 (2 H, s) 、 4. 84 (2 H, s) 、 7. 0 4 、 7. 0 8 (1 H, 2 d, J = 8. 7 2 H z) 、 7. 5 7, 7. 6 2 (1 H, 2 d, J = 1. 80 H z) 、 7. 6 8, 7. 74 (1 H, 2 d d, J = 1. 80 H z 、 8. 72 H z) 、 FDMS (m/z) : 450 (M + 1)

	R*4	I	 	•	←	-	-	-
	R *3	Ħ	+	←	-	←	-	.
	R ^{#2}	-осн ² соон	-	+	+	-OCH2 COONa	-	-осн ⁵ соон
	R ^{#1}	-осн ² .соон	•-	-	-	-OCH ₂ COONa	4	-осн ⁸ соон
	×	СН	-	•	←	←	←	4
R ^{#2} R ^{#1}	-B-Y-	-conhch ₂ co-	←	+		\rightarrow -conhch co-	+	-conhch ₂ ch ₂ -
第 1 表 A-B-Y-X=	実施例 A-	$1 H_2 \text{ NCH}_2 \leftarrow \bigcirc$	i CH ₃ NHCH ₂ $\left\langle \cdot \right\rangle$	3 H ₂ NCNHCH ₂	H_2 NCH ₂ \leftarrow	\mathfrak{s} ch \mathfrak{s} conhch \mathfrak{s}	t HN CONHCH2	$1 H_2 \text{ NCH}_2 \longleftrightarrow$

16

5

R#1

R#3

-осн ² соон	•
-осн, соон	•
СН	•
-con HcH2 co-	TOO HONOO HO
8 H ₂ NCH ₂	
	соинсн ₂ со- сн -осн ₃ соон

第 1 表 (続き)

-	-	-	←	←	-	-
←	··	-	← ,	←	-	-
←	-	4	←	←	←	←
+	←	-	-	←	-	←
-ch, ch, conhch, co-	-ch ₁ conhch ₁ co-	$-$ сн $_1$ сн $_2$ соинсн $_3$ со-	-conhch ₂ co-	-conhch ₂ co-	- ch ₂ ch ₂ conhch ₂ ch ₂ -	-CONHCH ₂ CH ₂ -
←		→ C	S.	↓ N H	l ←	

実施例 A-	-B-Y-	×	R ^{‡1}	R ^{‡2}	R #3	R*6
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-сол внонисо-	СН	сн -осн, соон -осн, соон	-осн ⁸ соон	H	x
H NH 81	-conhchi co-	←	-	←	←	←
6-	-CONCH ₂ CO-	←	←	←	←	•
₹0 +	$-conhch_{2}co-$	-	-сн ₂ сн ₂ соон	н	←	+
12	-conhch ₂ ch-	Z	и -осн ₂ соон	←	←	+-
H N N S	-conhch co-	CH	+ -	←	-	←
↓ ↓	←	-	Ħ	-осн ₂ соон	←	-осн соон
24 †	~	←	~	-	←	=

第 1 表 (税き)

14	+ -	-	- -	+	4-	←	
R *4							
R*3	-осн, соон	-осн	#	←	←	←	4
R*2	π	←	-осн ^г соон	←	←	←	←
R*1	сн -осн _г соон	←	-	- -	←	←	←
×	СН	←	-	←	←	←	←
-B-Y-	-conhch ₁ co-	4-	- -	←		←	4-
実施例 A-	H N St	\$6 1	HN CH ₃	H N S	29 H N S	30 HNS	31 HN

$\overline{}$	
机	
張	
表	l
-	
無	

実施例	94 A -	- B - Y -	×	R [‡] I	R*2	R #3	R*1
32	H N H	-CH ₂ NHCO-	СН	-осн _г соон	-осн _г соон	Ξ	H
က	←	$-$ CONHCH $_{1}$ CH $_{2}$ -	-	-осн, соос, н5	-осн, соос, н ₅	←	←
34	-	-conhch ₂ co-	-	-	-	←	-
35	HN	-сн ₂ сн ₂ соинсн ₂ со-	-	-осн ¹ соон	-осн ² соон	-	←
36	HNC	ch ₂ ch ₂ ch ₃ conhch ₂ co	←	+	-	- -	←
37	←	-CH ₂ CONCH ₂ CO-	←	←	~	←	-
80	- -	-сн ₂ сн ₂ соинсн ₂ со-	←	-сн ₂ сн ₂ соон	щ	-	←
39	NH S	- CONHCH ₂ CH ₂ -	←	ноор вноо-	←	←	4-
40	←	-CH ₂ NHCH ₂ CH ₂ -	←	+	-осн _г соон	←	4

第 1 表 (続き)	(続き)						
実施例	A	-B-Y-	×	R*I	R #2	R ^{#3}	R*4
H H	S	-cH ₂ NCH ₂ CH ₂ -	СН	-осн ⁸ соон	-осн ₂ соон	æ	Ξ
7	←	-conhch ₂ co	←	-осн ² соосн ² нэо-	ено 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	4-	~
43 H		$-cH_2 cH_2 \stackrel{N}{\longleftarrow}$. ←	-осн ³ соон	нооо вноо-	-	4-
HN -	S	-conhch ₂ co-	Z	-осн ₂ соон	н	←	←
45	-	-CONHCH ₂ CH-	СН	-осн ₂ соон	-осн ₂ соон	- -	-
9	←	$-\cos\frac{N}{s} - \cos\frac{N}{s}$	←	-осн ₂ соон	H	←	←
41	←	-co-	←	←	- -	· ←	4-

薬理試験 1 血小板凝集阻害作用

本発明による化合物の血小板凝集阻害作用を、ヒトP・RP(多血小板血漿)を用いて検討した。

正常ヒト(男性)の静脈から3.8%クエン酸ナトリウム1容を添加した注射筒により血液 9 容を採取し、170xgで10分間室温にて遠心し、得られた上清を分離してPRPとした。PRPを採取した残りの血液を2700xgで15分間遠心し、上清を乏血小板血漿(PPP)として分離した。

血小板凝集試験は、メバニクス社製のアグリゴメータ(PAM-8C)を用いて行った。被検物質は、50%DMSO-生理食塩水、50%メタノールー生理食塩水もしくは生理食塩水に溶かした。また、被検物質とPRPとのプレインキュベーション時間は2分間とした。凝集惹起剤ADP(CHRONO-PAR REAGENTS 384 ADP、CHRONO-LOG Corp.)は、最終濃度5μMとなるように生理食塩水で希釈して用いた。

血小板凝集阻害活性は、下記式から被検化合物を加えなかったときのADPによる血小板凝集作用に対する抑制率として求めた。

<u>薬理試験 2</u> 血小板 GPIIb/IIIaとフィブリノーゲンと の結合阻害作用

本発明による化合物による血小板 G P l l b / l l l a とフィブリノーゲンとの結合阻害作用を、ビオチン化したヒトフィブリノーゲンをリガンドとしたヒト血小板 G P l l b / l l l a 固相レセプター結合実験系を用いて検討した。

まず、ヒト血小板 G P llb/lllaを、Pytela.Rらの方法 (Science, 231, 1559-1561(1986))に準じて精製した。

すなわち、健常人より集めた血小板を、 0.2% (w/v) Glucoseを含むTBS (0.15 M NaCl/50 m M Tris-HCl緩衝液 (pH7.5)) で洗浄し、得られたペレットに同量の50 m M Octylglucoside、

2 m M P M S F を含む T B S を加えて、 4 ℃、 2 0 分間膜蛋白を可溶化した。抽出液を 4 ℃で 3 5 0 0 x g、

20分間遠心分離し、得られた上清に1mM

CaCl₂と1 m M MgCl₂を添加し、アフィニティークロマト用サンプルとした。あらかじめ50 m M

Octylglucoside \cdot 1 m M C a C \cdot 2 \cdot 1 m M

MgCl₂を含むTBS(緩衝液A)で平衡化した

GRGDSPK-セファロースカラムに、上記可溶化タ

ンパク質液を吸着させた。緩衝液Aで洗浄後、2mM

GRGDSPペプチドを含む緩衝液Aで吸着した

G P | | b / j | j a を 溶 出 し た。

なお G R G D S P K - セファロースは、 G R G D S P

KペプチドとCNBrー活性化セファロース4B(ファルマシア社製)とを、メーカーの指示書に従ってカップ・リングさせて作製した。

次いでヒト血小板 G P | | | b / | | | | a 固相 レセプター結合試験を、森らの方法 (日本血栓止血学会誌, 2(4), 323-329(1991))に準じて行った。

精 製 し た ヒ ト 血 小 板 G P llb/lllaを 2 μ g / m l に 調 製し、96穴マイクロタイタープレートに50μ1ずつ 4 ℃で一晩吸着させた。 1 m M C a C l 2 および MgCl₂を含むTBSで洗浄した後、1%牛 血清アルプミンを100μ l ずつ加え、さらに4℃でー 晩プロッキングを行った。 0. 01% Tween20を 含む T B S (TBS-Tveen 20) で洗浄した後、 1 μg/ m 1 に調整したピオチン化フィブリノーゲンを 5 O μ 1 ずっ加え、ここに各濃度に調整した被検化合物を同時に 5 O μ l 加えて室温で 4 時間反応させた。 T B S -Tween20で洗浄した後、ペルオキシダーゼ標識し たアビジンをTBSで4000倍に希釈したものを、 5 O μ l ずっ添加し、2 O 分間反応させた。 T B S -Tween20で洗浄した後、10倍希釈したペルオキ シダーゼ基質緩衝液に 1 m g / m l A B T S (2.2 -Azin o-bis(3-ethylbenzthiazoline-6-sulfonic acid) を溶 解 さ せ た 溶 液 を 5 0 μ 1 ず つ 添 加 し 、 5 分 間 反 応 さ せ た 。 O. O 5 % N a N 3 を含む O. 1 M クエン酸 緩 衝 液

(p H 4 . 3) 5 0 μ 1 ずつを加え反応を停止させ、4 1 5 n m の吸光度を測定した。

結合阻害率は、下記式により算出した。

結合阻害率 (%) =
$$\left[1 - \frac{被検物質添加時の吸光度} 無添加時の吸光度\right] × 100$$

実験例1および2で測定した本発明による化合物の血小板凝集阻害活性および血小板GPIIb/IIIaとフィブリノーゲンとの結合阻害作用は以下に示されるとおりである。

第 2 表

実 施 例 化 合 物	薬理試験1	薬理試験2
1	68% *1	5 1 % *2
4	8 5 % *1	7 3 % *2
7.	48%*1	2 7 % *2
9	7 9 % *1	7 3 % *3
1 0	8 5 % *1	8 2 % *3

*1:10⁻⁶Mでの阻害率

*2:10⁻⁵Mでの阻害率

*3:10⁻⁷Mでの阻害率

第 3 表

実 施 例 化 合 物 	薬理試験 1 (I C _{5 0} , μ M)	薬理試験 2 (IC ₅₀ , n M)
18	0.14	1.7
1 9	0.55	3.6
2 0		3 4
2 1	0.5	1 0
2 2	1.2	> 1 0
2 5	1.5	
2 6	1.0	
2 7	2.5	9.5
2 8	> 1 0	2 7
2 9	0.23	1.4
3 0	1.9	8.7
3 1	0.15	6.0
3 2	0.48	
3 3	1.7	1 4
3 4	0.93	2 6
3 5	0.35	4 2
3 6	9.0	> 1 0 0
3 7	4.9	> 1 0 0
3 8	8.0	> 1 0 0
3 9	0.26	2.7
4 0	4.0	> 1 0
4 1	3.3	·
4 2	0.34	
4 3 4 4	2.8 0.72	1 0 0
4 5	0.72	1 0 0 2. 2
4 7	6.4	5.7
5 6	1. 1	
5 7	3. 2	
5 8	0.14	2 6

請求の範囲

1. 下記の一般式 (I) で表される化合物並びにその薬理学上許容される塩および溶媒和物。

$$\begin{array}{c}
A-B-Y \\
X=
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2}
\end{array}$$
(1)

[上記式中、

 R^{1} は基-W-(C H_{2}) $_{i}$ -C O O R^{3} (ここで、W は-O-または結合を表し、 R^{3} は水素原子、低級アルキル基、C $_{5-7}$ シクロアルキル基、または、生理的条件下で除去され得るエステル残基を表し、 $_{i}$ は $1 \sim 4$ の整数を表す)を表し、

 R^2 は水素原子、または、基-W-(C H_2) $_i$ - C O O R^3 (ここで、W、 R^3 および $_i$ は前記と同じ意味を表す)または

- O R ⁴ (ここで、 R ⁴ は水素原子、低級アルキル基、 モノ低級アルキルアミノカルボニル基、または、フェニ ル低級アルキル基を表す) を表し、

XはCHまたはNを表し、

Y は

(i) 基 - (CO) _k - N (R⁵) - Z - (上記基中、

kはOまたは1を表し、

R⁵は水素原子、低級アルキル基(この低級アルキル 基の1以上の水素原子は低級アルコキシ基、低級アルキ ルボキシル基、低級アルコキシカルボニルを置換で れでいても良い)、フェニル低級アルキルを れていなも良い)の1以上の水素原子は低級アルキルを ン原子、アミノ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル をは、アシル基を表し、

(ii)基

 $-CO-(CH_2)_m-N(R^5)-(CO)_k-$ (ここで、k、mおよび R^5 は前記と同じ意味を表す)を表すか、または

(iii) 基一(CO) k - Het (ここで、Het は窒素原子を1~4個含んでなる5または6員の複素環残基を表し、この複素環は窒素原子を1または2個含む場合にさらに1個の酸素原子または硫黄原子を含んでいてもよく、kは0または1の整数を表す)を表し、

Aは、

(i) 下記の基 (Ⅱ):

$$\frac{R^7}{R^8}$$
N-D \longrightarrow (II)

(上記基中、

D は - (C H ₂) _s - (ここで、 s は 1 ~ 4 の 整数 を 表す)または基 - C (= N H) - を表し、

R⁷およびR⁸は、独立して、水素原子、低級アルキル基、アシル基、置換されていてもよい芳香族アシル基、または、アミジノ基を表す)を表すか、

(ii)下記の基 (Ⅲ):

$$R^9-N$$
 (III)

(上記基中、

R⁹は水素原子、低級アルキル基(この低級アルキル 基の1以上の水素原子は、水酸基、ハロゲン原子、アミノ基、または、低級アルキルアミノ基で置換されていて もよい)またはアミジノ基を表す) を表すか、または、

(iii) 下記の基 (N):

$$R^9 - N \xrightarrow{(CH_2)} p \xrightarrow{E \times F} H \xrightarrow{I} G$$

(上記基中、

R9は前記と同じ意味を表し、

E、F、GおよびHは、独立して、-CR 10 =、

 $- c R^{10} R^{11} - . - N = . - N R^{10} - . - O - . - S - .$

- (CO) -または結合 (ここで、R¹⁰およびR¹¹は同

一または異なっていてもよく、水素原子または低級アル

キル基またはフェニル低級アルキル基を表す)を表し、

p および q は独立して1~3の整数を表すが、但しp+

qは3~5の範囲にある)を表し、

B は、結合、 C ₁₋₆ アルキレン基または C ₂₋₆ アルケ ニレン基を表す。]

2. Yが基- (CO) k-N (R⁵) - Z- (ここで k=1 である) または基- (CO) k-H e t - であり、そして

Aが基 (Ⅱ)である、請求項1記載の化合物。

3. Bが結合である、請求項2記載の化合物。

4. XがCHである、請求項2記載の化合物。

5. Zが基- (CH₂) m-CO-または基

 - (CH₂) m - CHR⁶ - (ここでR⁶ は水素原子を 表す) である、請求項2記載の化合物。 6. Dが基-C (= N H) - を表し、R ⁷ および R ⁸ がともに水素原子を表す、請求項 2 記載の化合物。

7. Y が基 - (CO) k - N (R 5) - Z - (ここで k = 1 である) または基 - (CO) k - H e t - であ

A が基 (III) であり、そして

B が結合または C_{1-6} アルキレン基である、請求項 1 記載の化合物。

8. Zが基- (CH₂) m-CO-または基
- (CH₂) m-CHR⁶- (ここでR⁶ は水素原子を表す) であり、かつ、

B が 結合または C ₁₋₆ アルキレン基である、請求項 7 記載の化合物。

9. Yが基- (CO) k-N(R⁵)-Z-(ここでk=1である)、基-NHCO-または基- (CO) k-Het-であり、

Aが基 (N)であり、そして

B が結合または C ₁₋₆ アルキレン基である、請求項 1 記載の化合物。

1 0. Aが基(N)(但し、EまたはHの一方が-NR¹⁰-、-O-または-S-であり他方が結合を表し、かつ、FまたはGが-CR¹⁰=を表す)である、請求項 9 記載の化合物。

11. pおよび q のいずれかが 1 であり他方が 2 で

ある、請求項10記載の化合物。

12. pおよび q がともに2である、請求項10記 → 載の化合物。

13. FまたはGのいずれか一方が一CR¹⁰=(ここでR¹⁰は水素原子を表す)であり、他方が一CR¹⁰=(ここでR¹⁰は水素原子以外を表す)である、請求項10記載の化合物。

14. Aが基(IV)(但し、EまたはHの一方が一NR¹⁰-、-O-または-S-であり他方が結合を表し、かつ、FまたはGがFまたはGの一方が-CR¹⁰=を表し他方が-NR¹⁰-、-O-または-S-を表す)である、請求項9記載の化合物。

15. Yが基- (CO) k-Het-である、請求項10記載の化合物。

16. [[4-[[(4,5,6,7-テトラハイドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

17. [[4-[2-[(4,5,6,7-テトラ ハイドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カ ルボニル]アミノエチル]-o-フェニレン]ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

18. [[4-[[[(4,5,6,7-テトラヒ ドロチエノ [3,2-c] ピリジン-2-イル] カルボ ニル] - N - メチルアミノ] アセチル] - o - フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

19. [[4-[[(5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チエノ[2,3-d]アゼピン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ーoーフェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

20. [[4-[N-[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]メチル]カルバモイル]-o-フェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

21. ジエチル [[4-[[[4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル) カルボニル]アミノ]アセチル]-o-フェニレン]ジ オキシ]ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

22. ジーnープチル [[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジンー2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ーoーフェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリクロロ酢酸塩。

23. ジシクロヘキシル [[4-[[(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]アミノ]アセチル]ーoーフェニレン]ジオキシ]ジ酢酸・トリクロロ酢酸塩。

2 4. [[4-[[[トランス-4-アミジノシクロヘキシル] カルボニル-N-メチルアミノ] アセチル]

- o - フェニレン] ジオキシ] ジ酢酸・トリフルオロ酢酸塩。

- 25. 請求項1記載の化合物またはその薬理学上許容される塩もしくは溶媒和物の有効量を、薬理学上許容される担体とともに含んでなる、医薬組成物。
- 26. 血小板凝集阻害剤として用いられる、請求項25記載の医薬組成物。
- 27. 血栓性疾患の治療または予防に用いられる、 請求項25記載の医薬組成物。
- 28. 血栓性疾患が、脳梗塞症、心筋梗塞症、狭心症、末梢性動脈閉塞症である、請求項27記載の医薬組成物。
- 29. 請求項1記載の化合物の有効量を哺乳類に投与することを含んでなる、血栓性疾患の治療または予防法。
- 30. 血栓性疾患が、脳梗塞症、心筋梗塞症、狭心症、末梢性動脈閉塞症である、請求項29記載の治療または予防法。
- 31. 血小板凝集阻害剤の製造のための、請求項1記載の化合物の使用。
- 32. 血栓性疾患の治療または予防に用いられる医薬組成物の製造のための、請求項1記載の化合物の使用。
- 33. 血栓性疾患が、脳梗塞症、心筋梗塞症、狭心症、末梢性動脈閉塞症である、請求項32記載の治療または予防法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/00437

											PC.	T. \ O F	794/0	043/	
A. CLA Int.	C15	C07C	237/ 32,	24, 401,	251 /04,	/18, 2 401/0	6, 4	13/04	, 4	13/0)6,	211 417	/60, //04,	211/6 417/0	2, 6,
B. FIEL	DS SEAL	RCHED									-				
Minimum do		C07C	237/	24,	251	/18, 2	57/1	8, CO	7D2	11/3	34, 06,	211 417	/60, 7/04,	211/6 417/0	2, 6,
Documentati	ion searche	d other th	an mini:	num do	cument	ition to the	extent the	t such do	cumen	ts are in	clude	d in the	fields se	earched	
Electronic de CAS	onlin		ring the	interna	tional sc	earch (name	of data b	ase and, v	vhere 1	practical	ble, se	earch te	rms used		
C. DOCU	MENTS	CONSIL	ERED	то в	E REL	EVANT									
Category*	Cita	tion of do	cument	, with i	indication	on, where a	pproprie	te, of the	relev	ant pass	sages		Releva	nt to claim	No.
A	Augu & DE	st 26	, 19 4010	93 536	(26.	hringe 08. 9 0, A,	3)		.m G	(Hdmi				1-28, 31-32	
A	JP, A, 3-505728 (Eraji Rarisari), December 12, 1991 (12. 12. 91) & US, A, 4921997 & US, A, 5093367 & US, A, 5292935 & EP, A, 420930 JP, A, 2-503797 (Eraji, Raresare),									1-28, 31-32					
A	Nove	mber	8, 1 8810	990	(08	ji, Ra . 11. P, A,	90)							1-28, 31-32	
A	July	10,	1987	(10	0.0	Glaxo 7. 87) , A, 2		_	l.),					1-28, 31-32	
Furthe	r docume	nts are lis	ted in t	he cont	inuatio	n of Box C] See p	patent	family	anne	<u> </u>			
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. To later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand to be of particular relevance.															
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other															
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than															
	rity date cla		æ 1012101	i nogal II	ning onte	OU LESCI LISE		documen	t memt	er of the	same	patent	family		
Date of the d	9, 1					rch		of mailing July	-				•		
Name and m	ailing add	ress of the	he ISA/				Autho	rized off	icer						
Japa Facsimile N	nese 1 o.	Paten	t Of	fice	е		Telep	hone No.		•					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/94/00437

A(Continuation). CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C07D471/02, 491/048, 495/04, A61K31/215, 31/42, 31/435, 31/445, 31/495, 31/50

B(Continuation). FIELDS SEARCHED

CO7D471/02, 491/048, 495/04, A61K31/215, 31/42, 31/435, 31/445, 31/495, 31/50

Int. C. C07C237/24 251/18, 257/18, C07D211/34 211/60, 211/62, 263/32, 401/04, 401/06, 413/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C& C07C237/24 251/18 257/18 C07D211/34 211/60, 211/62, 263/32, 401/04, 401/06, 413/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP. A. 5-505813(ペーリンガー マンハイム ゲーエムペーハー)。 26. 8月、1993(26. 08. 93)	1-28, 31-32
	&DE, A. 4010536 &WO, A. 9115202 &EP, A. 5230536	
	JP, A. 3-505728(ラリザリ、イラジ), 12. 12月. 1991(12. 12. 91) & US. A. 4921997 & US. A. 5093367	1-28, 31-32

■ C個の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に投裁を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出顧日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公安された文献
- 「丁」国際出版日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 05.07.94 09, 06, 94 特許庁客を官(権限のある職員) 名称及びあて先 4 H 7 1 0 6 日本国特許庁(ISA/JP) 佐 郵便器号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3445

		奎	髁	e

C (統含).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	&US, A, 5292935&EP, A, 420930 JP, A, 2-503797(ランザレ、イラジ) 8. 11月. 1990(08. 11. 90) &WO, A, 8810113&EP, A, 358724 &US. 5268500	1-28, 31-32
A	JP, A, 62-155250(グラクソ・グループ・リミテッド), 10. 7月, 1987(10. 07. 87) & BP, A, 223593 & GB, A, 2183234	1-28, 31-32

第2ページ▲の続き

413/06, 417/04, 417/06, C07D471/02.491/048 495/04 A61K31/215, 31/42, 31/435, 31/445, 31/495, 31/50

同 Bの続き

413/06, 417/04, 417/06, C07D471/02, 491/048, 495/04 A61K31/215, 31/42, 31/435, 31/445, 31/495, 31/50